# FISIOLOGÍA VEGETAL

Volumen 2

Lincoln Taiz y Eduardo Zeiger



#### Col·lecció «Ciències experimentals» Núm. 10

# FISIOLOGÍA VEGETAL

(Volumen II)

**Lincoln Talz** 

Universidad de California, Los Angeles

**Eduardo Zeiger** 

Universidad de California, Los Angeles





#### **HIBLIOTECA DE LA UNIVERSITAT JAUME I. Dades catalogràfiques**

#### TAIZ. Lincoln

Fisiología vegetal / Lincoln Taiz, Eduardo Zeiger. — Castelló de la Plana : Publicacions de la Universitat Jaume I, D.L. 2006

p. : il.; cm. — (Ciències experimentals ; 10)

Traducció de: Plant physiology, 3rd. ed. — Bibliografia. Index. Glossari.

ISBN 978-84-8021-601-2 (o.c.). - 979-84-8021-599-2 (v.1) .

- 978-84-8021-600-5 (v.2)

 Fisiologia vegetal. I. Zeiger, Eduardo, cosut. Il Universitat Jaume I. Publicacions, ed. III. Títol. IV. Sèrie.

581.1



Cap part d'aquesta publicació, inclorent-hi el disseny de la coberta, no pot ser reproduïda, emmagatzenada, ni transmesa de cap manera, ni per cap mitjà (elàctric, químic, mecànic, òptic, de gravació o bé de fotocòpia) sense autorització prévia de la marca editorial

Foto de la portada

Flor de Arabidopsis thallana por microscopta de apifluorescencia.

© Victor Flors Herrero, 2006

La edición original de esta obra ha sido publicada en inglés por Sinauer Associates, Inc. con el título PLANT PHYSIOLOGY, THIRD EDITION

© 2002 by Sinauer Associates, Inc.

23 Plumtree Road/PO Box 407, Sunderland, MA 01375 U.S.A.

FAX: 413-549-1118. Email: publish@sinsuer.com. www.sinauer.com

C De la present edició: Publicacions de la Universitat Jaume I, 2006

Edita: Publicacions de la Universitat Jaume I. Servei de Comunicació i Publicacions

Campus del Riu Sec. Edifici Rectorat i Serveis Centrals. 12071 Castelló de la Plana.

Fax 964 72 88 32

www.tenda.uji.es e-mail: publicacions/duji.es

ISBN 978-84-8021-601-2 (o.c.). 978-84-8021-599-2 (v.1). 978-84-8021-600-5 (v.2)

Dipôsit legal: B-55.674-2006

Imprimeix: Book Print Digital, SA

# ÍNDICE DE MATERIAS

### VOLUMEN II

#### UNIDAD III CRECIMIENTO Y DESARROLLO

4. [En la página web] EXPRESIÓN GÉNICA Y TRANSDUCCIÓN DE SEÑAL	83
5. PAREDES CELULARES: ESTRUCTURA, BIOGÉNESIS Y EXPANSIÓN	R7
LEAFAINSION	0 /
Estructura y síntesis de las paredes celulares vegetales	88
Las paredes celulares vegetales pueden tener arquitecturas diversas	
La pared primaria está formada por microfibrillas de celulosa	
embebidas en una matriz de polisacáridos	92
Las microfibrillas de celulosa se sintetizan en la membrana plasmàtica5	94
Los polímeros de la matriz se sintetizan en el aparato de Golgi	
y son secretados en vesículas	90
Las hemicelulosas son polisacáridos de la matriz que se unen	^1
a in celulosa	
Las pectinas son componentes formadores del gel de la matriz	
Las proteinas estructurales se entrecruzan en la pared	
Las paredes secundarias se forman en algunas células cuando	vo
cesa la expansión celular	10
Patrones de expansión celular	12
La dirección de la expansión celular en las células con crecimiento	
difuso está determinada por la orientación	
de las microfibrillas de celulosa	13
Los microtúbulos corticales determinan la orientación	
de las microfibrillas de celulosa recién depositadas	15

Velocidad de elongación celular	8
La relajación de la tensión de la pared celular promueve la absorción	
de agua y la elongación celular	9
La velocidad de la expansión celular está gobernada	
por dos ecuaciones de crecimiento	
El crecimiento inducido por ácido está mediado por expansinas62	3
Les glucaneses y otros enzimes hidrolíticos pueden modificar la matriz 62	6
El cese de la expensión celular está acompañado por muchos	
cambios estructurales	7
Degradación de la pared y defensa vegetal	8
Los enzimas median la hidrólisis y la degradación de la pered62	
El ataque patogénico va acompañado por un estallido oxidativo62	
Los fragmentos de la pared actúan como moléculas de señalización	
Resumen	
Resultes	1
16. CRECIMIENTO Y DESARROLLO	7
Embriogénesis	
La embriogénesis establece las características esenciales	
de la planta madura	9
El embrión de Arabidopsis pasa por cuatro etapas distintas de desarrollo64	
El patrón axial del embrión se establece durante la primera división	
celular del zigoto64	3
El patrón radial en la diferenciación de los tejidos se observa	Ī
por primera vez en el estado globular	3
La embriogénesis requiere la expresión de genes específicos	
La maduración del embrión requiere la expresión de genes específicos65	
El papel de la citocinesis en el patrón de formación	
El patrón de división estereotípico no se requiere en los patrones	4
	-
axial y radial de diferenciación tisular	J
Un mutante de Arabidopsis con una citocinesis defectuosa	
no puede establecer el patrón radial tisular	4
Los meristemos en el desarrollo vegetal	
El meristemo apical caulinar es una estructura muy dinámica ,	
El meristemo apical caulinar contiene diferentes zonas	
y capes funcionales	7

Algunos meristemos se forman durante el desarrollo postembrionario659 Los meristemos axilar, floral y de inflorescencia caulinares	
son variantes del meristemo vegetativo	
Desarrollo de la hoja	
La disposición de los primordios foliares está programada	
genéticamente	
Desarrollo de la raíz	
El ápice radical tiene custro zonas de desarrollo	
Las células madre de la raíz generan hileras longitudinales de células	
Los meristemos apicales radicales contienen varios tipos	
de células madre	
de celulas madre	
Diferenciación celular	
Se forma una pared celular secundaria durante la diferenciación	
de los elementos traqueales	
Inicio y regulación de las rutas de desarrollo	
Los genes de los factores de transcripción controlan el desarrollo	
Muchas rutas de señalización vegetal utilizan proteína quinasas676	
El destino de una célula viene determinado por su posición	
Las rutas de desarrollo están controladas por redes de genes	
que interactúan	
El desarrollo está regulado por la señalización célula a célula	
Análisis del crecimiento vegetal	
El crecimiento vegetal se puede medir de diferentes formas	
La producción de células por el meristemo es comparable a una fuente 691	
Los elementos tisulares se desplazan durante la expansión	
A medida que las regiones se alejan del ápice, sus tasas	
de crecimiento aumentan	
El comportamiento de la tasa de crecimiento es una descripción	
especial del crecimiento	
Senescencia y muerte celular programada	
Las plantas muestran varios tipos de senescencia	
La senescencia es una serie ordenada de acontecimientos citológicos	
y bioquímicos	

La muerte celular programada es un tipo especializado de senescencia 69	) [
Resumen	×
17. EL FITOCROMO Y EL CONTROL POR LA LUZ	
DEL DESARROLLO VEGETAL	Ķ
Las propiedades fotoquímicas y bioquímicas del fitocromo	
El fitocromo puede interconvertirse entre las formas Pr y Pfr	3
Pfr es la forma fisiológicamente activa del fitocromo	
El fitocromo es un dimero formado por dos polipéptidos	6
La fitocromobilina es sintetizada en ios plastos	7
Tanto el cromóforo como la proteína sufren cambios conformacionales7	8
Se han identificado dos tipos de fitocromos	
El fitocromo está codificado por una familia multigênica	9
Los genes PHY codifican dos tipos de fitocromos	10
Localización del fitocromo en tejidos y células	-
El fitocromo puede detectarse en tejidos por espectrofotometria	
El fitocromo se expresa de forma diferencial en los tejidos	-
Características de las respuestas inducidas por fitocromo	
en plantas completas	23
Las respuestas del fitocromo varian en el periodo de latencia	
y en el tiempo de escape	14
Las respuestas del fitocromo se pueden clasificar de acuerdo	
con la cantidad de luz necesaria	
Las respuestas de muy baja fluencia no son fotorreversibles	
Las respuestas de baja fluencia son fotorreversibles	26
Las respuestas de alta irradiancia son proporcionales a la fluencia	
y s la duración	17
El espectro de acción de HIR de plántulas etioladas tiene picos	
en las regiones del rojo lejano, del azul y del UV-A	2.8
El espectro de acción de la HIR de las plantas verdes tiene un pico	
principal en el rojo	25
Funciones ecológicas: Evitar la sombra	10
El fitocromo permite a las plantas adaptarse a los cambios	
en les condiciones luminoses	21

Funciones ecológicas. Los ritmos circadianos	734
El fitocromo regua los movimientos noctumos de las hojas	734
Se han identificado los genes del reloj circadiano de Arabidopsis	737
Funciones ecológicas: La especialización del fitocromo	738
El fitocromo B media las respuestas a la luz continua del rojo o blanca	.738
El fitocromo A es necesario para la respuesta a la luz continua	
del rojo lejano	739
Se están dilucidando las funciones de los fitocromos C, D y E	
en el desarrollo	740
Las interacciones de los fitocromos son amportantes en las fases	
tempranas de la germinación	741
Description describes del discourses	747
Dominios funcionales del fitocromo	742
Mecanismos celulares y moleculares	743
El fitogromo regula los potenciales de membrana y los flujos iónicos	744
El fitocromo regula la expressón genica	745
Tanto el fitocromo como el ritmo circad ano regulan LH( B	747
El oscalador circadiano implica un bucle transcripcional	
de retroalimentación negativa	748
Las secuencias reguladoras controlan la transcripción regulada por la luz	749
El fitocromo se mueve hacia el nucleo	750
El fitocromo actúa a través de multiples rutas de transducción de señal	752
La acción del fitocromo puede estar modulada por la acción	
de otros fotorreceptores	756
Resumen	757
18. LAS RESPUESTAS A LA LUZ DEL AZUL: MOVIMIENTOS	
ESTOMATICOS Y MORFOGÉNESIS	765
La fotofisiología de las respuestas a la luz del azul	767
La luz del azul estimula el crecimiento asimétrico y la curvatura	767
¿Cómo detectan las plantas la dirección de la señal luminosa?	770
La luz del azul inhibe ràpidamente la elongación del tallo	771
La luz del azul regula la expresión génica	773
La luz del azul estimula la apertura estomàtica .	774

La luz activa una bomba de protones en la membrana plasmática.	
de la célula guarda	779
Les respuestas de la luz del azul tienen cinéticas y períodos	
de latencia característicos	781
La luz del azul regula las relaciones osmóticas de las células guarda	. 782
La sacarosa es un soluto cambiticamente activo en las células guarda	
Los fotorreceptores de la luz del azul	786
Los emptocromos están implicados en la inhibición	
de la elongación del tallo	786
Las fototropinas están implicadas en el fototropismo	
y en los movimientos del cloroplasto	788
El carotenoide zeaxantina está implicado en la fotorrecepción	
de las células guarda	789
***************************************	177
Transducción de señal	794
	794
La fototropina se une a FMN	795
La isomerización de la zeaxantina podría iniciar una cascada	,,,
que media la apertura estomática estimulada por la luz del azul	796
El ciclo de las xantofilas confiere plasticidad a las respuestas	
estométicas a la fuz	799
Resumen	.800
19. AUXINA: LA HORMONA DEL CRECIMIENTO	807
El nacimiento del concepto de auxina	808
La biosíntesis y el metabolismo de las auxinas	.811
La principal auxuna de las plantas superiores es el acido uidol-3-acético	811
Las auxinas se pueden cuantificar en las muestras biológicas	. 812
El IAA se sintetiza en meristemos, hojas jóvenes, frutos	
en desarrollo y semillas	. 813
Existen muchas rutas para la biosintesis del IAA	. 815
El IAA también se puede sintetizar a partir del indol-3-glicerol fosfato	.817
La mayor parte del IAA en la planta está unida covalentemente	819
El IAA es degradado por múltiples rutas	820
Existen dos orgánulos de acumulación de IAA en la célula: el citosol	
y los cloroplastos	822

El transporte de auxinas	.822
El transporte polar necesita energía y es independiente de la gravedad	.823
Se ha propuesto un modelo quumiosmótico para explicar	
el transporte polar	.825
Los inhibidores del transporte de auxuna bloquean el flujo	
	. 829
Las proteinas PIN son rápidamente recirculadas a y desde	
la membrana plasmática	830
Los flavonoides actúan como ATI endógenos	832
La auxina es también transportada de forma no polar a través del floema	833
Efectos fisiológicos de las auxinas: elongación celular	.834
Las auxinas inducen el crecimiento en taltos y coleóptilos	
e inhiben el crecimiento en raices	.835
Los tejidos exteriores de los tallos de las dicotiledórioss son	
las dianas de la acción de las auxinas	.837
El período de latencia mínimo para el crecimiento inducido	
por auxinas es de diez minutos .	.837
La auxina aumenta ràpidamente la extensibilidad de la pared celular	838
La salida de protones inducida por auxinas acidifica la pared celular	
y aumenta la expansión celular	.839
La salida de protones inducida por auxinas puede implicar	
tunto la activación como la sintesis de H*-ATPasas	.841
Efectos fisiológicos de las auxinas: fototropismo y gravitropismo	843
El fototropismo está mediado por la redistribución lateral de auxina .	.843
El gravitropismo tembién implica la redistribución leteral de auxina	846
Los estatolitos actúan como sensores de la gravedad en tallos y raíces	848
La auxina está distribuida lateralmente en la cofia radical	85 L
PIN3 se redistribuye lateralmente bacia el tado inferior	
de las células de la columeta de la raiz ,	. 854
La sensibilidad a la gravedad parece tener al calcio y al pH como	
segundos mensajeros	855
Efectos de las auximas sobre el desarrollo	856
Las auxinas regulan la dominancia apical	857
Las auxmas promueven la formación de las raices laterales y adventicias.	
Las auxinas retrasan el micio de la abscisión de las hojas .	861
El transporte de auxmas regula el desarrollo floral de las yemas	-861

Las auxinas regulan el desarrolfo del fruto	862
Las auxinas inducen la diferenciación vascular	86
Las auxinas sintéticas tienen una gran variedad de usos comerciales .	864
Las mutas de taxando estás de la cetat de las austras	86
Las rutas de transducción de la señal de las auxinas	
La ABP1 funciona como receptor de las mixinas	86.
El calcio y el pH intracelular son possibles intermediarios de señalización	860
Los genes inducidos por auxinas se clasifican	
en dos categorias tempranos y tardios	.860
Los dominios de respuesta a auxinas son estructuras compuestas .	.868
Los genes de respuesta temprana a auxinas están regulados	
por factores de respuesta a auxinas	.86
Resumes	.876
20. GIRERELINAS: REGULADORES DE LA ALTURA	
DE LAS PLANTAS	881
El descubrimiento de las giberelinas	.882
Los efectos fisiológicos de las giberelinas	884
Las giberelinas estimulan el crecimiento del tallo de plantas	017
enanas y plantas en roseta	885
Les giberelmas regulan la transición desde la fase juvenil a la adulta	881
Las giberelinas influyen en el inicio de la floración	
y en la determinación del sexo	. 88
Las giberelinas promueven el cuajado del fruto	. 888
Las giberelinas promueven la germinación de la semilla	888
Las apacaciones comerciales de las gibereanas	. 889
Biosiutesis y metabolismo de las giberelinas	89
Las giberelmas se miden a través de tecnicas físicas	
extremadamente sensibres	89
Las giberelinas se sintetizan a partir de la ruta terpenoide en tres etapas	893
Se han caracterizado los enzimas y los genes de la ruta	
de biosintesis de las giberelinas .	896
Las giberelinas pueden estar unidas covalentemente a azucares	891
La GA <sub>1</sub> es la giberelina biologicamente activa en el control	
del crecymiento del tado	297

Los niveles endógenos de GA, están correlacionados con la altura	.898
Las giberelinas son biosintetizadas en los tejidos apicales	. ,900
Las giberelinas regutan su propio metabolismo	901
Las condiciones ambientales pueden alterar la transcripción	,,,,
de los genes de la biosintesis de giberelinas	902
-	. 902
Las auxinas promueven la biosintesis de giberelinas	. 910
El enanismo puede ser modificado genéticamente	. 910
Los mecanismos fisiológicos del crecimiento inducido por giberelinas	911
Las giberelmas estimulan la elongación celular y la division celular	913
Las giberelinas aumentan la extensibilidad de la pared	
celular sin acidificaria .	914
Las giberelinas regular la transcripción de las quinasas del ciclo	
celular en los meristemos intercalares	915
Los mutantes que no responden a giberelinas tienen defectos	
en la transducción de la señal .	916
Diferentes busquedas geneticas han identificado los represores	
relacionados GAI y RGA	918
Las giberelinas provocan la degradación de los represores	
transcripcionales RGA	920
Se han identificado los represores DELLA en plantas cultivadas	922
El regulador negativo SPINDLY es un enzima que altera	
la actividad proteica	922
SPY actúa antes que GAI y RGA en la cadena de transducción	
de señal de las giberelinas	923
La transducción de la señal en giberelinas: la capa	
de aleurona de los cereales .	925
La giberelina estimula en el embrión la producción de ct-amilasa	020
por las capas aleurona	925
El ácido giberelico aumenta la transcripción del mRNA de la α-amiliasa	928
El factor de transcripción GA-MYB regula la expresión	
del gen de la 0t-amiliasa	930
Los receptores de giberelinas pueden interactuar	m de e
con las protetnas G de la membrana plasmática .	931
El GMP cictico, el Ca <sup>3</sup> ° y las proteina quinasas son posibles	
intermediarios en la señalización	932
La ruta de transducción de señal de las giberelinas es similar	
al crecimiento y producción de cz-amilasa	934
Denning	936

21. CITOQUININAS: REGULADORES	
DE LA DIVISIÓN CELULAR	943
La división celular en el desarollo vegetal:	943
Las células vegetales diferenciadas pueden reanudar la división .	944
Los factores difusibles pueden controlar la división celular	945
Los tejidos y órganos vegetales pueden ser cultivados .	.945
Descubrimiento e identificación de las citoquininas	. 946
La quinetina fue descubierta como un producto de la ruptura del DNA .	.947
La zeatina es la citoquinma natural más abundante	948
Algunos compuestos sintéticos pueden imitar o antagonizar	
la acción de las citoquiminas	949
Les citoquinines naturales están tanto en la forma libre como	
en la forma conjugada	95!
La citoquinina hormonalmente activa es la base libre	951
Algunas bacterias patogénicas de plantas, insectos y nemátodos	
secretan citoquininas libres	952
Biosintesis, metabolismo y transporte de citoquinians	953
Las células del tumor de corona han incorporado un gen para	
la sintesta de la citoquimma .	954
El IPT cataliza la primera etapa de la biosintesis de citoquitinas	957
Las enoquiminas son transportadas desde las raices al tallo a través del xulema	958
Una señal desde el tallo regula el transporte de ribósidos de zestma	
desde la raiz	959
Las citoquimnas son rápidamente metabolizadas	
por los tejidos vegetales .	960
El papel biológico de las citoquininas	961
Las citoquinanas regulan la división celular en tallos y raíces	962
Las citoquimmas regulan componentes especificos del ciclo celular	964
La relación auxina/citoquinina regula la morfogénesis	
en cultivos de téjidos	967
Las citoquiomas modifican la dominancia apical y promueven	
el crecumiento lateral de la yema	.967
Las estoquiminas inducen la formación de yemas en musgo  La sobreproducción de entoquiminas se ha relacionado	968
con los tumores senéticos	.969

Las citoquininas retrasan la senescencia de las hojas	970
Las citoquininas promueven el movimiento de los nutrientes	972
Las enoquiminas promueven el desarrollo de los eloroplastos	.973
Las citoquininas promueven la expansión celular en hojas y cotiledones	974
Las citoquininas regulan el crecimiento de tallos y raices .	974
Los procesos regulados por citoquininas se han demostrado	
en plantas que producen citoquininas en exceso	976
Mecanismos celulares y moleculares de la acción de las citoquininas	977
Se ha identificado un receptor de citoquininas relacionado	
con los receptores bacterianos de dos componentes	.977
Las citoquininas provocan un rápido numento de la expresión	
de los genes reguladores de respuesta	979
Las histidina fosfotransferasas pueden mediar en la cascada	
de señalización de las citoquininas	982
La fosforilación inducida por entoquininas activa factores de transcripción	.983
Resumen	. 985
22. ETILENO: LA HORMONA GASEOSA	991
Estructura, biosíntesis y cuantificación del etileno	992
Las propiedades del etileno son extremadamente simples	. 992
Las bacterias, los hongos y otros órganos vegetales producen etileno	993
La biosíntesis regulada determina la actividad fisiológica del etileno	994
El estrés ambiental y las auxinas promueven la biosintesis del etileno	996
La producción y la acción del etileno pueden ser minibidas	998
El ctileno puede medirse por cromatografia de gases	1000
Efectos del etileno sobre el desarrollo y la fisiología	1000
La maduración del fruto .	1000
La epmastia de la hoja es una consecuencia del transporte	
de ACC desde la raiz al tallo	1003
El etileno induce la expansión celular lateral	1005
El gancho apical de las plántulas que han crecido en oscundad	
se mantiene por la producción de etileno .	1007
El etileno rompe la dormición de yemas y semillas en algunas especies	1008
El etileno promueve el crecumiento por elongación en especies	
acuáticas sumergidas .	1008

XVI TAZ 8. ZEIGER

El etileno induce la formación de raices y pelos radiculares .	. 1008
El etileno induce la floración en la familia de la piña .	. 1009
El etileno aumenta la velocidad de la senescencia de la hoja	. 1009
El papel del etileno en las respuestas de defensa es complejo	1011
La biosintesis de etileno en la zona de abscisión	
està regulada por auxunas .	1011
El etileno tiene importantes usos comerciales	1014
Los mecanismos celulares y moleculares de la acción del etileno	1016
Los receptores del etileno están relacionados con el sistema	
bacteriano de dos componentes histidina guinasa	1016
La alta afinidad de unión del etileno a su receptor necesita	
cobre como cofactor	1019
Los receptores de etileno libres son reguladores negativos	
de la ruta de respuesta	.1020
Una serina/treonina proteina quinasa también está implicada	
en la seftalización del etileno	1021
EIN2 codifica una proteina transmembrana	1022
El etileno regula la expresión génica	1022
La epistasia génica revela el orden de los componentes	
, -	. 1024
Resumen	1024
23. EL ÁCIDO ABSCÍSICO: UNA SEÑAL DE MADURACIÓN	
DE LA SEMILLA Y DE ANTIESTRES	1029
the state province and a page that a province and the	1007
La presencia, estructura química y determinación del ABA	1030
La estructura quimica del ABA determina su actividad fisiológica	.1030
El ABA se ensaya por métodos biológicos, físicos y quamicos	1031
Biosintesia, metabolismo y transporte de ABA	1031
El ABA se sintetiza a pertir de la ruta de los carotenoides	1031
Las concentraciones de ABA en los tejidos son altamente variables	.1034
El ABA puede ser mactivado por oxidación o conjugación .	1034
El ABA se transporta por el tejido vascular .	1035
Efectos del ABA sobre la fisiología y el desarrollo	1036
Los niveles de ABA en las semillas aumentan durante la embriogénesis	1037
El ABA induce la tolerancia a la desecación en el embrión	1037

Durante la embriogenesia, el ABA induce la acumulación de proteinas	
de reserva en la semilla	1038
La domissión de la semilla puede estar impuesta por la cubierta	
o por el embrión	1038
Los factores ambientales controlan la liberación	
de la dormicion de la semilla	1040
La dormición de la semilla esta controlada por la relación	
entre ABA y GA .	1041
El ABA inhibe la germinación precoz y la viviparidad	1042
El ABA se acumula en yemas latentes	1043
El ABA inhibe la producción de enzimas inducidos por GA	1044
El ABA cierra los estomas en respuesta al estrés hidrico	1044
El ABA promueve el crecimiento radical e inhíbe el crecimiento	
del tallo cuando el potencial hidrico es bajo	1045
El ABA promueve la senescencia de la hoja independientemente	
del etileno	1047
Mecanismos celulares y moleculares de la acción del ABA	1047
El ABA se percibe extracelular e intracelularmente	1048
El ABA aumenta el Ca2+ y el pH citosólico y despolariza la membrana	1050
La activación de canales anionicos lentos por ABA provoca	
la despolarización de la membrana .	1053
El ABA estimula el metabolismo de los fosfolipidos	1054
Las proteina quinasas y proteina fosfatasas participan	
en la acción del ABA	.055
Les proteins fosfatases ABI son reguladores negativos	
de la respuesta al ABA	1056
La señalización del ABA implica rutas independientes de Ca2*	.1058
La regulación de la expresión génica del ABA está mediada	
por factores de transcripción	1058
Se han identificado otros reguladores negativos de la respuesta al ABA	1060
Resumen	1061
24. EL CONTROL DE LA FLORACIÓN .	1069
Meristemos florales y deservolto de los órganos florales	1070
Las características de los meristemos apicales en Arabidopsis	
cambian durante el desarrollo	1071
Los quatro tipos de órganos florales se uncuan como verticilos separados	1072

El desarrollo floral està regulado por tres tipos de genes	.1074
Los genes de identidad del menstemo regular la función del menstemo	1074
Las mutaciones homeóticas permitieron la identificación	
de los genes de identidad del órgano floral	. 1075
Tres tipos de genes homeóticos controlan la identidad del órgano floral	. 1076
E) modelo ABC explica la determinación de la identidad	
de los órganos florales	1078
per los primeres accumenta a a a a a a a a a a a a a a a a a a	1071
La evocación floral: Control interno y externo	. 1080
El ápice caulinar y los cambios de fase	1081
Los menstemos apicales caulmares tienen tres fases de desarrollo	1083
Los tejidos juveniles se producen primero y están localizados	
en la base del brote	1083
Los cambios de fase pueden estar influidos por nutriontes,	
giberelmas y otras seftales químicas	.1085
La competencia y la determinación son dos etapas	
de la evocación floral	1086
Los ritmos circadianos: El reloj interior	1089
Los ritmos circadianos muestran unas propiedades características	1090
Los cambios de fase ajustan los ritmos circadianos a diferentes	
ciclos de día-noche	1092
Los fitocromos y los criptocromos sincronizan el reloj	1092
Fotoperiodisaso: el seguimiento de la duración del dín	1093
Las plantas pueden ser clasificadas por sus respuestas fotoperiódicas	.1095
Las plantas detectan la duración del dia midiendo la duración de la nocho	.1097
La interrupción nocturna puede suprimir el efecto del período oscuro	1099
El reloj circadiano está implicado en el ajuste fotoperiódico del tiempo	. 4100
El modelo de coincidencia se basa en fases de sensibilidad a la luz	1101
La hoja es el sitio de percepción del estímulo fotoperiódico	1102
El estimulo floral se transporta por el floema	1102
El fitocromo es el prancipal fotorreceptor en el fotoperiodismo	1103
La luz del rojo lejano modifica la floración en algunas LDPs	1105
Un fotorreceptor de luz del azul también regula la floración	1106
Vernalización: Promoción de la floración por el frío	. 1307
La vernalización provoca la adquisición de competencia	
para florecer del meristemo apical del brote	. 1108

La vernalización puede implicar cambios epigenéticos	
en la expresión génica	1110
Señalización bioquímica implicada en la floración	1111
Estudios realizados empleando injertos han demostrado	
	. 1112
La inducción indirecta implica que el estimulo floral se autopropaga	1113
5	. 1114
Los intentos para aisiar los reguladores florales transmisibles	
han sido infructuosos	1116
Las giberelmas y el etilono pueden inducir la floración en algunas plantas	
La transición hacia la floración implica muchos factores y rutas	1118
Resumen .	1121
25. FISIOLOGÍA DEL ESTRÉS	1129
Deficiencia hidrica y resistencia a la sequia	1131
Las estrategias de resistencia a la sequia varian mucho	
con las condiciones climáticas o edáficas .	1131
La reducción del área foliar es una respuesta unicial al déficit hidrico	.1133
El déficit hídrico estimula la abscisión foliar	1134
El déficit hidrico mejora la extensión radicular bacia suelos húmedos	
y más profundos .	1135
Los estomas se cierran durante el déficit hídrico en respuesta	
al ácido absolsico .	1136
La deficiencia hídrica limita la fotosíntesis en el cloroplasto	.1138
El ajuste osmótico de las células ayuda a mantener el equilíbrio	1140
hidrico de las plantas	1140
La deficiencia hídrica aumenta la resistencia al flujo	11.42
de agua en fase liquida	1143
El déficit hídrico aumenta la deposición de cera en la superficie	.1144
de las hojas	1144
La deficiencia hidrica altera la disspación de la energía de las hojas.  El estrés osmótico induce el metabolismo ácido de Crasuláceas.	1144
en algunas plantas .	1146
El estrés osmótico modula la expresión génica	1147
Los genes que responden al estrés están regulados por procesos	114
dependientes e independientes de ABA	1150

Estrés por color y choque térmica	1152
Una temperatura elevada en la hoja y el estrés hidrico	
conducen al estrés por calor .	. 1153
A elevadas temperaturas, la fotosintesis se inhibe antes que la respiración	
Las plantas adaptadas a temperaturas frias se aclimatan peor	
à les altas temperaturas .	1154
Las altas temperaturas reducen la estabilidad de la membrana	1155
Algunas adaptaciones protegen las hojas contra el cajentamiento excesivo	.1156
A artas temperaturas, las plantas producen proteinas de choque térmico	1157
Un factor de transcripción media la acumulación	
de HSP en respuesta al choque térmico	1159
Las HSP median la remporolezancia	
La adaptación al estrés térmico está mediada por el calcio citosólico	1160
Enfriamiento y congelación .	. 1162
Las propiedades de las membranas cambian en respuesta	
al daño por frio	1163
La formación de cristales de hielo y la deshidratación	
de los protoplastos matan las células	1165
La limitación de la formación del hielo contribuye	
a la tolerancia a las heladas	1166
Algunas plantas leñosas pueden aclimatarse a temperaturas muy bajas	1167
El superenfriamiento y la lenta deshidratación están implicados	
en la resistencia a temperaturas de congelación	1167
Algunas bacterias que viven en las superficies de las hojas	
numentan el daño por helada .	1169
El ABA y la sintesis protesca están implicados en la aclimatación	
a la congelación	1169
Durante la aclimatación al feto se inducen numerosos genes	1171
Un factor de transcripción regula la expresion génica inducida por frio	1172
Estrés por salinidad	1173
La acumulación de sal en el suelo afecta el funcionamiento	
de las plantas y la estructura del suelo .	1173
La salundad reduce e, crecumiento y la fotosintesis	
en las especies sensibles	1175
El daño salino implica efectos osmóticos y efectos especificos de iones	1175
Las plantas utilizan diferentes estrategias para evitar el daño por sal	1176
La exclusión iónica es fundamental en la aclimatación	
y la adaptación al estrés salmo	1177

#### FISIÓLOGIA VEGETAL

El sodio es transportado a través de la membrana	
plasmática y el tonoplasto	. 1179
Deficiencia de oxígeno	1180
Los microorganismos anaeróbicos son activos en suelos	
saturados de agua ,	1181
Las raíces resultan dañadas en entornos anóxicos	1182
La falta del O <sub>7</sub> necesario en las raices también daña los brotes	1184
Los órganos sumergidos pueden captar O <sub>2</sub> a través de unas	
estructuras especializadas	1185
La mayoria de los tejidos vegetales no pueden tolerar	
las condiciones anaeróbicas	1187
La actunatación al déficit de O <sub>2</sub> implica la producción de proteínas	
de estrés anaeróbico	1188
Resumen	1189
Giosario	1197
Índice de materias	1265

# UNIDAD





CRECIMIENTO Y DESARROLLO

# Capítulo 14

Capítulo web
Contenido disponible en www.plantphys.net

# EXPRESIÓN GÉNICA Y TRANSDUCCIÓN DE SEÑAL

Cada célula viva contiene un conjunto de instrucciones, en forma de genes ordenados linealmente en cromosomas, para la construcción de un organismo completo. Este concepto fundamental de la biologia se fue establecido por los estudios genéticos en guisantes realizados por Mendel en 1865 y culminado con el descubrimiento de la estructura del DNA por Watson y Crack en 1953. Pero la historia acaba ahi. Se abria un nuevo campo de la biologia molecular centrado en la estructura, replicación y expresion de genes. Los genes codifican proteinas y la difucidación de la compleja maquinaria implicada en la transcripcion y la traducción fue uno de los triunfos del nuevo campo de la biología molecular. Más recientemente, los biologos moleculares han conseguido comprender cómo está regulada la expresión de los genes, para poner de manificato que sas ministrucciones geneticas» que se encuentran en los cromosomas son incompletas y requieren un conjunto completo de proteínas reguladoras del citoplasma para dirigir su actividad. En este capítulo revisaremos los conceptos básicos de la expresión génica en procariotas y eucariotas.

Mientras los biólogos moleculares fueron estudiando la función celular de los genes, los biólogos del desarrollo fueron analizando las señales que regulan el desarrollo, tanto interno como externo. Descubrieron que señales del desarrollo como la luz o las hormonas, implican receptores especificos y requieren una amplificación de la señal en forma de «segundo mensajero». En ultimo termino, estos segundos mensajeros regulan las actividades de procesos cruciales como el transporte de membrana o la expresión genica, que llevan a cabo la respuesta fisiológica o de desarrollo. Así los biólogos del desarrollo y los moleculares se acercan al mismo problema desde direcciones opuestas. La segunda parte de este capitulo proporciona una visión global de varios mecanismos de señalización que se encuentran en las celulas vivas. Los modelos presentados

derivan principalmente de sistemas animales y microbianos, en los que se descubrieron interatmente. Mecanismos similares en plantas serán ana, zados en los capítulos del texto dedicados al desarrollo, la luz y las hormonas.

#### TAMAÑO DEL GENOMA, ORGANIZACIÓN Y COMPLEJIDAD

La mayoría de los genomas vegetales haploides contienen de 20.000 a 30 000 genes

#### EXPRESIÓN GÉNICA PROCARIOTA

Les proteínas reguladores de unión at DNA regulan la transcripción en procariotas

#### EXPRESIÓN GÉNICA EUCARIOTA

Los transcritos nucleares eucariotas requieren un extenso procesado. Se han identificado varios mecanismos reguladores post-transcripcionales. La transcripción en eucariotas está modulada por secuencias reguladoras que actuan en cis

Los factores de transcripción contienen motivos estructurales específicos
Las proteínas homeodominio son una clase especial de proteínas hélice-giro-hélice
Los genes eucariotas pueden ser regulados coordinadamente
La ruta de la ubiquitina regula el recambio proteico

#### TRANSDUCCIÓN DE SEÑAL EN PROCARIOTAS

Las bacterias utilizan sistemas reguladores de dos componentes para detectar las

La cemolaridad se detectada por un sistema de dos componentes. Se han identificado sistemas de dos componentes en eucariotas.

#### TRANSDUCCIÓN DE SEÑAL EN EUCARIOTAS

Existen dos clases de señales que definen dos tipos de receptores La mayoría de los receptores de esteroldes actúan como factores de transcripción Los receptores de la superficie celular pueden interactuar con proteínas G Las proteínas G heterotriméricas alternan formas activas e inactivas La activación de la adenitato ciclase aumenta el nivel del AMP cíclico La activación de la foefolipeas C inicia la ruta IP,

El IP, abre canales de calcio en el RE y en el tonoplasto.

El ADP ribosa cíclico media la liberación del Ca2+ intracelular independientemente de la señalización IP.

Algunas proteína quinasas son activadas por complejos de calcio-calmodulina. Las plantes contienen proteína quinasas dependientes de calcio

El diaciglicerol activa la proteína gumasa C

La fosfolipasa A, genera otros agentes de señalización derivados de membrana. En vertebrados, una proteína G heterotrimérica activa la GMP ciclico fosfodiesterasa. El óxido nítrico gaseoso estimula la síntesis de cGMP.

Los receptores de la superficie celular pueden tener actividad catalifica.

La unión del tigando al receptor tirosina quinasa induce la autofosforilación.

Las proteínas de señalización intracelular que se unen a RTK son activadas por fosforilación.

Los Res recluten Raf de la membrana plasmática.

La MAP quinasa activada entre en el nucleo

Los receptores vegetales del tipo quinasa son estructuralmente similares a los receptores tirosina quinasa de animales

#### RESUMEN

### Capítulo 15

## PAREDES CELULARES: ESTRUCTURA, BIOGÉNESIS Y EXPANSIÓN

LAS CELULAS VEOFTALES, A DIFERENCIA DE LAS CÉLULAS ANIMALES, están rodeadas por una pared celular fina pero mecánicamente fuerte. Esta pared consta de una compleja mezcla de polisacáridos y otros polimeros, que son secretados por las células y ensamblados en una red organizada, mediante enlaces covalentes y no covalentes. Las paredes celulares vegetales también contienen proteínas estructurales, enzimas, polimeros fenólicos y otros materiales que modifican las características físicas y quimicas de la pared.

Las paredes celulares de procanotas, hongos, algas y piantas son distintas entre sí, tanto en composición química como en estructura, pero todas tienen en comun dos funciones principales regular el volumen celular y determinar la forma celular. No obstante, como veremos más adelante, las paredes celulares vegetales han adquirido funciones adicionales que no aparecen en las paredes de otros organismos. Debido a estas funciones, la estructura y composición de las paredes celulares vegetales es compleja y variable.

Además de estas funciones biológicas, la pared celular vegetal es importante en la economía humana. Como un producto natural que es, la pared celular se usa comercialmente en forma de papel, productos textiles, fibras (algodón, lino, cañamo y otros), carbón vegetal, madera y otros productos madereros. También se utilizan las paredes celulares en forma de extracto de polisacáridos modificados para hacer plásticos, películas, recubrimientos, adhesivos, geles y espesantes de una gran variedad de productos.

La pared vegetal también participa en los procesos de flujo de carbono a través de los ecosistemas, ai ser la mayor reserva de carbono orgánico en la naturaleza. Las sustancias orgánicas que constituyen el humus del suelo, y aumentan su estructura y fertilidad, son derivados de las paredes celulares. Finalmente, la pared celular vegetal es un factor importante en la salud y la nutrición humanas, ya que es una fuente importante de fibra en nuestra dieta.

Empezaremos este capítulo con una descripción de la estructura general y composición de las paredes celulares y los mecanismos de la biosintesis y secreción de los maternales que la componen. A continuación revisaremos la función de la pared celular primaria en la expansión celular. Se contrastará el enecanismo de crecumiento según el eje de elongación con el de crecimiento difuso, en particular respecto al establecimiento de la polaridad y el control de la expansión celular. Finalmente, describiremos los cambios dinámicos de la pared celular que suelen acompañar a la diferenciación celular, junto con el papel de los fragmentos de la pared celular como moléculas de sofialización.

#### ESTRUCTURA Y SÍNTESIS DE LAS PAREDES CELULARES VEGETALES

Sin la pared celular, las plantas serían organismos muy diferentes de los que conocemos hoy en día. De hecho, la pared celular vegetal es esencial para muchos procesos del crecimiento vegetal, desarrollo, mantenimiento y reproducción:

- Las paredes celulares vegetales determinan el soporte mecánico de las estructuras vegetales, lo que permite a estas estructuras crecer hasta grandes alturas.
- Las paredes celulares mantienen cohesionadas unas células con otras, y evitan su deslizamiento. Esta construcción en el movimiento celular contrasta notablemente con la situación de las células animales y dicta la forma en la que las plantas se desarrollan (véase el capítulo 16).
- Una cobertura externa fuerte encierra a la célula, la pared celular actúa como un «excesqueleto» que controla la forma celular y permite generar una presion de turgencia elevada.
- La morfogénesis vegetal depende mucho del control de las propiedades de las paredes celulares, ya que el crecimiento expansivo de las células está limitado principalmente por la capacidad de expansión de la pared celular
- La pared celular es necesaria para las relaciones hidricas normales de las plantas, porque determina las relaciones entre la presión de turgencia y el volumen celular (véase el capitulo 3).
- El gran flujo de agua en el sifema necesita una pered mecánica fuerte que resista el colapso por la presión negativa del xilema.
- La pared celular actúa como una barrera de difusión que limita el tamaño de las macromoléculas que pueden alcanzar la membrana plasmática desde el exterior y es la principal barrera estructural para la invasión por patógenos.

Una gran parte del carbono que es asimilado por fotosintesis se convierte en pofisacáridos de la pured celular. Durante fases específicas del desarrollo, estos polímeros pueden ser hidrolizados en sus azúcares constituyentes, introducidos en las células y utilizados para hacer nuevos polimeros. Este fenómeno es más notable en muchas semillas, en las que los polisacáridos de la pared del endospermo o de los cotiledones funcionan principalmente como reservas de alimento. Además, los oligosacáridos componentes de la pared celular pueden actuar como moléculas de sehalización durante la diferenciación celular y el reconocimiento de patógenos y símbiontes.

La diversidad de funciones de la pared celular vegetal necesita una estructura compleja. En esta sección empezaremos con una breve desempción de la morfología y arquitectura básica de las paredes celulares vegetales. Después analizaremos la organización, composición y sántesis de las paredes celulares primaria y secundaria.

#### Las paredes coluieres vegetales pueden tener arquitecturas diversas.

Cuando se tiñen secciones de tejidos vegetales se observa que la pared celular no es uniforme y que varía mucho en apariencia y composición segun los diferentes.

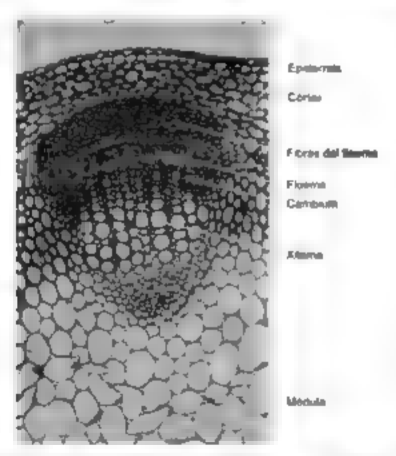


Figure 15.1 Sección transversal de un tallo de Trifolium (trábol), en la que se muestran cálules con diterentes mortologías de la pared. Obsérverse las paredes muy engrosadas de las fibras del floema, (Foto © James Soliday/Biological Photo Sérvice.)

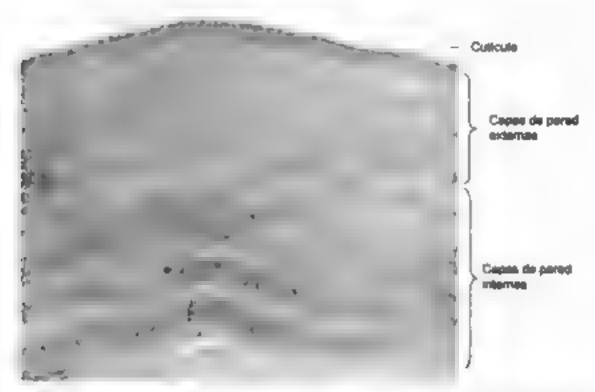
tipos de células (Figura 15-1). Las paredes celulares del parénquima cortical son generalmente finas y tienen pocas caracteristicas distintivas. Por el contrario, las paredes celulares de células especializadas como las células epidérmicas, el colénquima, las fibras del floema, los elementos traqueales del xilema y otras formas de esclerénquima tienen gruesas paredes multicapa. Con frecuencia estas paredes presentan una construcción intrincada y están impregnadas con sustancias especificas, como lignina, cutina, suberina, ceras, sílice o proteínas estructurales.

Las paredes celulares pueden variar entre si en grosor, sustancias embebidas, estructura y frecuencia de puntenduras y plasmodesmos. Por ejemplo, la capa externa de la epidermis suele ser mucho más gruesa que las paredes de otras células, además, esta pared carece de plasmodesmos y está impregnada con cutina y ceras. En las células guarda, el lado de la pared adyacente al poro estomático es mucho más delgado que la pared de otros lados de la célula. Tales variaciones en la estructura de una única célula reflejan la polaridad y las diferentes funciones de la célula y surgen por la secreción dirigida de componentes de la pared hacia la superficie celular.

A pesar de esta diversidad en la morfología, las paredes celulares se clasifican, habitualmente, en dos tipos: paredes primarias y paredes secundarias. Las paredes primarias son formadas por las células en crecimiento, y normalmente se considera que están relativamente poco especializadas y que tienen una arquitectura celular bastante similar en todas ellas. Sin embrago, la ultraestructura de la pared primaria también presenta grandes variaciones. Algunas paredes primarias, como las del parénquima del buibo de cebolla, son muy finas (100 nm) y estructuralmente simples (Figura 15.2).



Figure 15.2 Paredes celulares primarias de paránquima de cebolis. (A) Este vista superficial de los fragmentos de la pared se tomó utilizando óptica Nomeralis. Observese que la pared parece una fina hoja con pequeñas depresiones superficiales: estas depresiones pueden ser campos de agujeros, lugaras donde se concentran las consciones plasmodésmicas entre les células. (B) Esta vista superficial setá preparada por la técnica de criofractura. En ella se muestra la naturalisza fibrillar de la parad celular. (De McCann y col. 1890, gentileza de M. McCann.)



Figurs 16.3 Micrografia electrónica de la pared epidérmica adeitor de la región en crecimiento de un hipocófilo de judia. En la pared se aprecian multiples capas. Las capas internas son más gruesas y más definidas que las más externas porque las capas externores son las regiones más visuas de la parad y han sido comprimidas y adelgazadas por la expensión celular. (Segun Roland y col. 1982.)

Otras paredes primarias, como las del colénquima o la epidermis (Figura 15.3), pueden ser mucho más gruesas y constar de multiples capas.

Las paredes secundarias son las paredes celulares que se forman después de que ha cesado el crecimiento celular (elongación). Las paredes celulares secundarias pueden llogar a estar altamente especializadas en estructura y composición, y reflejar los estados celulares diferenciados. Las células del xilema, como las que se encuentran en la madera, destacan por tener paredes secundarias muy gruesas que están reforzadas por ligniais (véase el capátulo 13).

Normalmente se puede ver una fina capa de material en la unión entre las paredes de células vecinas en contacto; es la lámina media. La composación de la lámina media differe del resto de la pared en que contiene mucha pectina y proteínas diferentes en comparación con el resto de la pared. Su origen puede seguirse desde la placa celular que se forma durante la división celular.

Como vimos en el capitulo 1, las paredes celulares suelen estar atravesadas por pequeños canales que surcan la membrana, llamados plasmodesmos, que conectan las células vecinas. La función de los plasmodesmos es la comunicación entre las células, permitiendo el transporte pasivo de pequeñas moléculas y el transporte activo do proteínas y ácidos nucleicos entre el citoplasma y las células adyacentes.

#### La parad primaria está formada por microfibrillas de celulosa embebidas en una matriz de polisacáridos

En las paredes celulares primarias, las microfibrillas de celulosa están embebidas en una matriz altamente hidratada (Figura 15.4). Esta estructura proporciona fuerza y flexibilidad al mismo tiempo. La matriz consta de dos grupos principales de polisacáridos, llamados hemicelulosas y pectinas, y una pequeña cantidad de proteínas estructurales. Los polisacáridos de la matriz consisten en una gran variedad de polímeros que varian según el tipo de célula y las especies vegetales (Tabla 15.1).

Estos polisacáridos se nombran a partir del azúcar principal que contienen. Por ejemplo, un glucano es un polímero de glucosa, un xulano es un polímero de xilosa, un galactano es un polímero de galactosa, etc. Glicano es el término general que se usa para un polímero compuesto de azúcares. En los polisacáridos ramificados, el esqueleto del polisacárido se indica en la última purte del nombre.

Por ojemplo, el xilogínicaso tiene un esqueleto glucano (una cadena linea) de residuos de glucosa) con azúcares xilosa unidos a él en las cadenas laterales, el glucu-

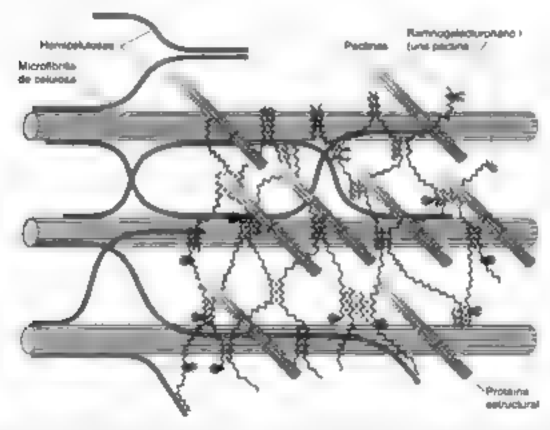


Figure 15.4 Esqueres de los principales componentes estructuraise de la pared calular principal y su probable ordenamento. Las microfibrilles de calulosa están oublertas por hemicalulosas (como el xiloglucano), que se entrecruzan para mentener las microfibrilles unidas unas a otras. Las pactinas forman un gal que actán como matriz de interconexión, entrendo probablemente en relación con las proteínas estructurales. (Según Brett y Weidron 1996.)

Cines	Ejemplo
Celuiosa	Microfibrilles de (1 -+4)(i-D-gluceno
Polisacáridos de metriz	
Pectnas	Homogalacturonano Ramnogalacturonano Arabinano Galactano
Hemicelulosas	XAoglucano Xaeno Glucomenano Arabinoxiano Catosa (8-D) 1 +3)glucano B-D-(1 +3 1 +4)glucano (solo en harbáceas)
⊔gnina .	(vease of caption 13)
Profeirus estructurales	(vitese le table 15.2)

ronograbinoxilano tiene un esqueleto xilano (formado por subunidades de xilosa) con ácido glucurónico y arabinosa en las cadenas laterales. Sin embargo, el nombre de un compuesto no indica necesariamente que tenga una estructura ramificada. Por ejemplo, el glucumanano es el nombre que se le da a un polímero que contiene glucosa y manosa en su esqueleto

Las microfibrilias de celuloca son estructuras relativamente rígidas que contribuyen a la fuerza y la disposición estructural de la pared celular. Los glucanos individuales que constituyen la microfibrilla están muy estrechamente alineados y unidos uno a otro para formar un cordón muy ordenado (cristalino) que excluye el agua y es relativamente inaccesible al ataque enzimático. En consecuencia, la celulosa es muy fuerte, muy estable y resistente a la degradación.

Las hemiceluiosas son polisaciandos flexibles que se unen de forma característica a la superficie de la celulosa. Pueden formar entrumados que mantienen a las microfibrillas de celulosa juntas en una red cohesiva (véase la figura 15.4), o pueden actuar como una cobertura resbaladiza para evitar el contacto directo microfibrilla-microfibrilla. Otro término utilizado para estos glucanos es el de glucanos entrecruzados, pero en este capítulo utilizaremos el término más tradicional, hemicelulosas Como describiremos más adelante, el término hemicelulosa incluye varias clases diferentes de polisacáridos.

Las pectinas forman una fase gelatinosa hidratada en la que la red de celulosa-hemicelulosa está embebida. Actúan como relieno hidrofilico, para evitar la agregación y el colapso de la red de cefulosa. También determinan la porosidad de la pared celular a las macromoléculas. Al igual que las hemicelulosas, las pectinas incluyen varias clases diferentes de polisacáridos.

El papel preciso de las proteians estructurales es incierto, pero es posible que aporten soporte mocanico y ayuden en el ensamblaje de otros componentes de la pared celular.

La pared primaria está formada por aproximadamente un 25 % de celulosa, un 25 % de hemicelulosas, un 35 % de pectinas y entre un 1 y un 8 % de proteínas estructurales, en términos de peso seco. Sin embargo, se pueden encontrar grandes desvuaciones de estos valores. Por ejemplo, las paredes de los coleóptilos de gramíneas tienen entre un 60 y un 70 % de hemicelulosas, de un 20 a un 25 % de celulosa y sólo un 10 % de pectinas. Las paredes del endospermo de cereales son mayoritariamente hemicelulosas (cerca del 85 %). Las paredes secundarias suelen tener contenidos más elevados de celulosa.

En este capítulo presentaremos un modelo básico de pared primaria, pero hay que tener en cuenta que las paredes celulares vegetales son mucho más diversas de lo que el modelo sugiere. La composición de los polímeros de la matriz y de las proteinas estructurales varia significativamente entre las especies y tipos de células (Carpita y McCann 2000). La variación más notable se da en gramineas y especies relacionadas, cuyos polisacáridos principales de la matriz difieren de aquellos que forman la matriz de la mayoria del resto de las plantas terrestres (Carpita 1996).

La pared primaria también contiene mucha agua, localizada principalmente en la matriz, que contiene entre un 75 y un 80 % del agua. El estado de hidratación de la matriz es un determinante importante de las propiedades físicas de la pared; por ejemplo, la eliminación del agua hace que la pared adquiera rigidez y sea menos extensible. El efecto de rigidez por deshidratación puede estar implicado en la inhibición del crecimiento cuando hay un déficit hidrico. Examinaremos con más detalle la estructura de cada uno de los principales polímeros de la pared celular en las siguientes secciones.

#### Las microfibrillas de celulosa se sintetizan en la membrana plasmática

La celulosa es una microfibrilla fuertemente empaquetada de cadenas líneales de β-D-glucosa con entaces (1→4) (Figura 15.5 y terma web 15.1). Debido a la configuración espacial alternante de los entaces glucosidicos que unen residuos de glucosa adyacentes, se considera que la unidad de repetición en la celulosa es la celobiosa, un disacárido β-D-glucosa con entaces (1→4).

Las microfibrillas de celulosa tienen una longitud indeterminada y varian mucho en anchura y grado de ordenación, segun su origen. Por ejemplo, las microfibrillas de celulosa de las plantas terrestres tienen de 5 a 12 nm de ancho, mientras que las de

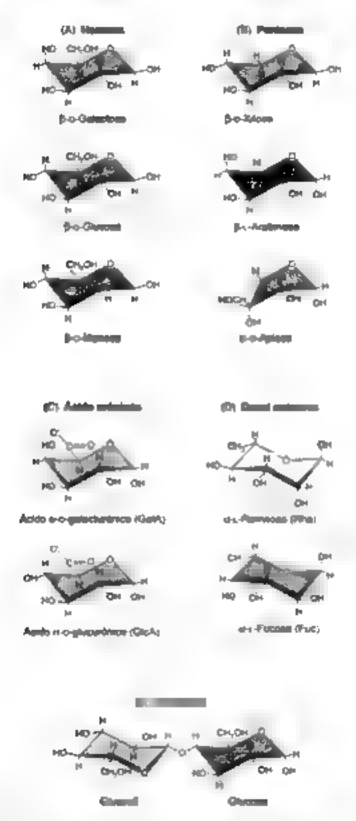


Figura 15.5 Estructuras conformacionales de azúcares que se encuentran normalmente en las paredes celulares vegetales. (A) Hexpeas (azúcares de sets carbonos). (B) Pentoses (azucares de cinco carbonos). (C) Ácidos urónicos (azucares ácidos). (D) Descinazucares. (E) Celobiosa (mostrando las uniones β-D-(1...+4) entre dos residuos de glucosa con una orientación envertida).

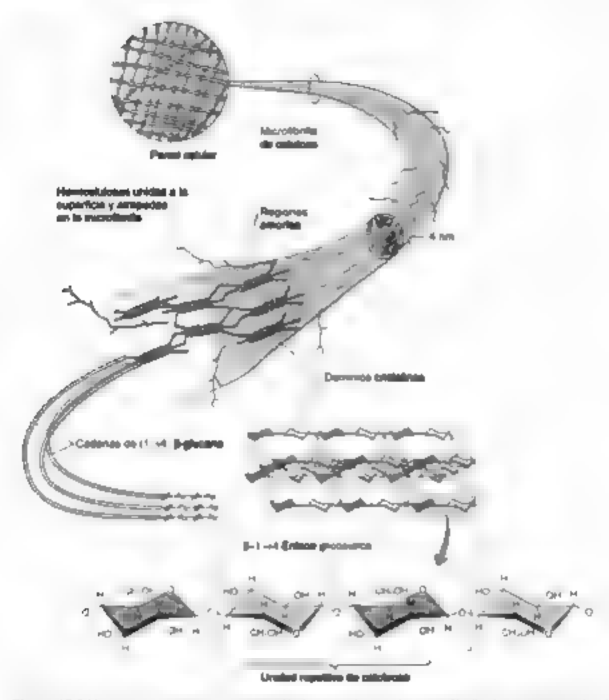


Figura 16.6 Modeto estructurar de una microfibrilla de calutosa. La microfibrilla tiena regiones de alto orden cristalino entremazciadas con regiones de glucanos menos organizadas. Algunas hemicelulosas pueden ser atrapadas en la microfibrilla y uniras e la auperficia.

las algas pueden tener más de 30 nm de ancho y ser mucho más cristalinas. Esta diversidad en la anchura corresponde a las diferencias en el número de cadenas paralelas que forman la sección transversal de una microfibrilla, estimado entre 20 y 40 cadenas individuales en las microfibrillas más finas.

La estructura molecular precisa de las microfibrillas de celulosa es incierta. Los modelos actuales de la organización de la microfibrilla sugieren que tiene una es-

tructura formada por dominios altamente cristalinos unidos a regiones menos organizadas, «amorfas» (Figura 15 6). En los dominios cristalinos, los glucanos adyacentes están muy ordenados y unidos entre si por enlaces no covalentes, como puentes de hidrógeno e interacciones hidrofóbicas.

Las caderias individuales de glucimos de celulosa están formadas por entre 2 000 y más de 25.000 residuos de glucosa (Brown y col. 1996). Estas caderias son suficientemente largas (de 1 a 5 µm de longitud) como para extenderse a través de las multiples regiones cristalmas y amorfas de una microfibrilla. Cuando la celulosa es degradada (por ejemplo, por el ataque de celulasas fúngicas), primero se degradan las regiones amorfas, lo que provoça la liberación de pequeños dominios cristalmos de la microfibrilla.

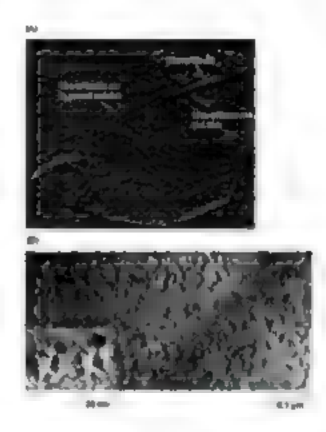
La extensa unión no covalente entre glucanos adyacentes en una microfibrilla de celulosa le dan a esta estructura propiedades características. La celulosa tiene una fuerza de tensión alta, equivalente a la del acero. La celulosa también es insoluble, químicamente inestable y relativamente minune al ataque químico y enzimático. Estas propiedades hacen de la celulosa un excelente material estructural para la construcción de una pared celular fuerte.

La microscopia electrónica ha aportado evidencias que indican que las microfibrillas de celulosa son sintetizadas por grandes complejos proteicos llamados particulas rosetas o complejos terminales, que están embebidos en la membrana plasmática (Figura 15.7) (Kumura y col. 1999). Estas estructuras contienen muchas unidades de celulosa síntiasa, el enzima que sintetiza los  $(1\rightarrow4)\beta$ -D-glucanos individuales que forman la microfibrilla (véase el tema web 15.2).

La celulosa sintissa, que está localizada en el lado citoplasmático de la membrana plasmática, transfiere un residuo glucosa de un nucleótido dador de azúcar a la cadena creciente de glucano. Los glucosidos esteroles (esteroles unidos a una cadena de dos o tres residuos de glucosa) que actúan como aceptores uniciales o «primers», comienzan la síntesis de la cadena de glucano (Peng y col. 2002). El esterol es unido al glucano por una endoglucanasa y la cadena de glucano creciente es entonces empujada fuera de la membrana hacia el exterior de la célula, donde, junto con otras cadenas de glucanos, cristaliza en una microfibrilla e interacciona con xiloglucanos y otros polisacáridos de la matriz.

El nucleótido dador del azúcar es probablemente la unidinadifosfato-D-glucosa (UDP-glucosa). Estudios recientes sugieren que la glucosa utilizada para la sintesia de celulosa se puede obtener de la sacarosa (un disacándo compuesto por una fructosa y una glucosa) (Amor y col. 1995, Salnikov y col. 2001). De acuerdo con esta hipótesis, el enzima sacarosa sintasa actua como un canal metabólico para transferir la glucosa procedente de la sacarosa, a través de la UDP-glucosa, a la cadena de celulosa en crecimiento (Figura 15.8).

Después de muchos años de investigaciones infructuosas, se han conseguido aislar los genes de la celulosa sintasa en plantas superiores (Pear y col. 1996, Atioli y



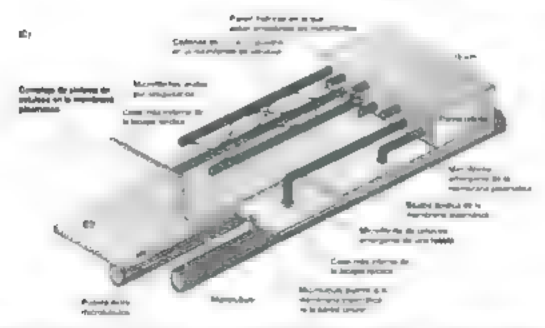


Figure 15.7 Síntesia de celulose en la pared. (A) Micrografia electrónica en la que se muestran microfibrillas de celulose reción sintetizadas en la zona exterior inmediate a la membrana plasmática. (B) Replices obtenidas por oriofractura donde se muestran las resociones con anticuerpos contra la celulose sintese. Un campo de rosetas mercadas (Reches) con siste rosetas claramente mercadas y una no marcada. La amphación muestra una vista aumentada de dos rosetas (complejos terminales) seleccionadas con marcage de inmunicoro. (C) Esquema que muestra la sintesia de la celulose por el complejo sintesa de la membrana («roseta») y la presunte gués por los microtiónicos en el citoplasma. (A y C de Gunning y Steer 1996. B de Kimara y col. 1999.)

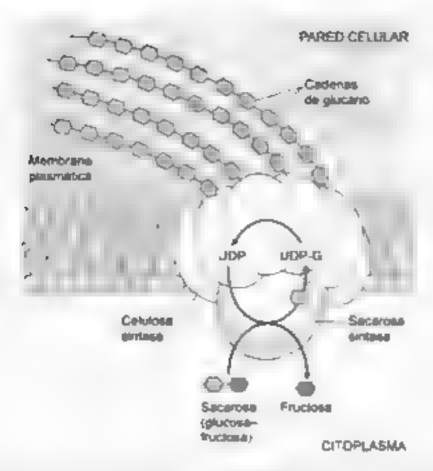


Figure 16.8 Modelo de la síniasis de calulcea por un complejo que contiene calulcea sintase. Los residuos de glucosa son aportados a las cadenas de glucano en crecimiento por la JDP-glucosa (UDP-G). La sacarças sintasa puede actuar como canal metabólico transferendo la glucosa procederás da la securosa a la JDP-glucosa, o la UDP-glucosa puede obtaneria directamente del citopiasma. (Segun Delmer y Amor 1995.)

col 1998; Holtand y col. 2000; Richmond y Somerville 2000). En *Arabidopsis*, las celulosa sintasas forman parte de una gran familia de proteinas cuya función puede ser la de sintetizar los esqueletos de muchos polisacáridos de la pared celular.

La formación de la celulosa implica no sólo la sintesis de glucano, sino también la cristalización de múltiples cadenas de glucosa en una microfibrilla. De este proceso se conoce poco, excepto que la dirección de la formación de la microfibrilla puede estar guiada por los microtúbulos adyacentes a la membrana.

Cuando se sintetiza la microfibrilla de celulosa, se deposita en un medio (la pared) que contiene una alta concentración de otros polisacaridos que son capaces de interaccionar y quizás modificar la microfibrilla en crecimiento. Los estudios de unión in vitro han mostrado que las hemicelulosas como el xiloglucano y el xilano pueden unirse a la superficie de celulosa. Algunas hemicelulosas también poeden quedar fisicamente atrapadas en la microfibrilla durante su formación, reduciendo así la ordenación cristalina y el orden de la microfibrilla (Hayashi 1989).

### Los polímeros de la matriz se sintetizan en el aperato de Golgiy son secretados en vesículas

La matriz es una fase muy hidratada en la que se encuentran embebidas las microfibrillas de celulosa. Los principales polisacáridos de la pared se sintetizan en el aparato de Golgi por enzimas de membrana y son enviados a la pared celular por exocitosis de pequeñas vesículas (Figura 15.9 y tema web 15.3). Los enzimas responsables de la sintesis son azucar-nucleótido-polisacárido-glicositirans/erasas. Estos enzimas transfieren monosacáridos de nucleótidos dadores de azúcar al extremo en crecimiento de la cadena del polisacárido.

A diferencia de la celulosa, que forma una microfibrilla cristalina, los polisacáridos de la matriz están mucho menos ordenados y con frecuencia se los desenbe como amorfos. El carácter no cristalino es consecuencia de la estructura de estos polisacáridos, sus ramificaciones y su conformación no lineal. Sin embargo, los estudios espectroscópicos indican que hay un orden parcial en la orientación de las hemicelulosas y las pectinas en la pared, probablemente como resultado de una tendencia física de estos polímeros a atinearse a lo largo del eje de la celulosa (Séné y col. 1994; Wilson y col. 2000).

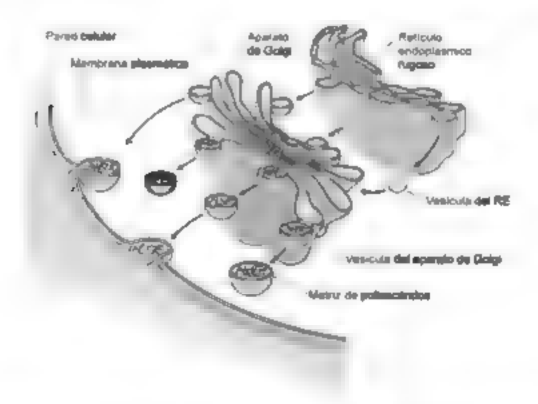


Figura 15.9 Esquema de la sintesia y envio de los polisecáridos de la metriz a la pared celular. Los polisacáridos son sintetizados por los enzimes del apareto de Golgi y entonces secretados a la pared por la fusión de vesiculas membranciais a la membrane plasmática.

#### Las hemicalulosas son polisacáridos de la matriz que se unen a la calulosa

Las hemicelulosas son un grupo heterogéneo de polisacáridos (Figura 15.10) que se unen estrechamente a la pared. Estos polisacáridos se obtienen normalmente de las paredes sin pectinas al utilizar una base fuerte (NaOH 1-4 M). En las paredes celulares vegetales se encuentran varias clases de hemicelulosas, y diferentes tejidos y especies difieren en la composición de sus hemicelulosas.

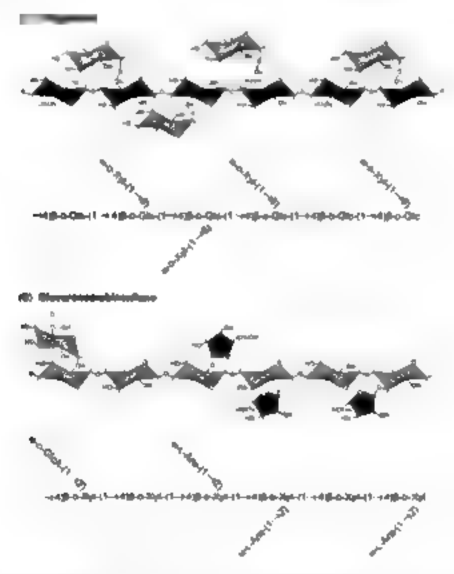


Figure 15.10 Estructuras psyciales de les hemicaluloses comunes. (Para més detailes de la nomenciatura de los carbohidratos, véase el terms web 16.1 ) (A) un xiloglucano tiene un sequeleto β-D-glucose (Gio) unido mediante enteces (1.44), con tamificaciones de β-D-xilose unide en (1.46). En elgunos casos, a las cadenas laterates de silose se añade galactosa (Gal) y fucosa (Fuc). (B) Los glucuronosastinoxilanos tienen un sequeleto de residuos de β-D-xilosa (Xyl) con entaces (1.44). Puedan tener también cadenas laterates que contengan ambinosa (Ara), ácido 4-O-metil-glucuránico (4-O-Me-α-D-GicA) u otros azúcaras. (Según Carpita y McCarm 2000.)

En la pared primaria de dicotiledoneas (el ejemplo mejor estudiado), la hemicelulosa más abundante es el xiloglacano (véase la figura 15.10A). Como la celulosa, este polisacándo tiene un esqueleto de residuos de  $\beta$ -D- glucosa con enlaces ( $1\rightarrow4$ ). No obstante, a diferencia de la celulosa, el xiloglucano tiene cadenas laterales cortas que contienen xilosa, galactosa y con frecuencia, aunque no siempre, una fucosa terminal

Estas cadenas laterales interfieren el alineamiento de unas cadenas de glucano con otras, y evitan el ensamblaje del xiloglucano a la microfibrilla cristalina. Como los xiloglucanos son más largos (50-500 nm) que el espacio entre las microfibrillas (20-40 nm), pueden enlazar varias microfibrillas.

En función del estado de desarrollo y las especies vegetales, la fracción de hemicelulosas de la parod puede contener grandes cantidades de etros polisacáridos importantes, por ejemplo gincuronoarabinaxilanos (véase la figura 15 10B) y glucomananos. Las paredes secundarias típicas contienen menos xiloglucanos y más xilanos y glucomananos, que también se unen fuertemente a la celulosa. Las paredes colulares de las gramineas contienen sólo pequeñas cantidades de xiloglucano y pectina, que son reemplazados por glucuronoarabinoxilano y (1→3,1→4) β-D-glucano

### Las pectines son componentes formadores del gel de la matriz

Como las hemicelulosas, las pectinas constituyen un grupo de polisacáridos heterogénico (Figura 15 11), y se caracterizan por tener azucares ácidos como el ácido galacturónico y azúcares neutros como la ramnosa, la galactosa y la arabinosa. Las pectinas son los componentes más solubles de los polisacáridos de la pared y pueden ser extraídos con agua caliente o con que latos de calcio. En la pared, las pectinas son moléculas grandes y complejas compuestas por diferentes clases de polisacáridos pécticos.

Algunos polisacáridos pécticos tienen una estructura primaria relativamente simple, como el homogalacturonano (véase la figura 15 11A). Este polisacárido, también llamado ácido poligalacturónico, es un polimero de residuos ácido-α-D-glucurónico con enlaces (1→4). La figura 15 12 muestra una sección de células parenquimáticas de tallo de tabaco marcadas por triple fluorescencia, donde se ve la distribución de la celulosa y el homogalacturonano péctico.

Una de las pectinas más abundantes es el polisacárido complejo ramnogalacturonano / (RG I), que tiene un largo esqueleto y una gran variedad de cadenas laterales (véase la figura 15 I)B). Esta molécula es muy larga y se cree que contiene unas regiones muy ramificadas («peludas») (con cadenas laterales de arabinano y galactano) entremezcladas con regiones no ramificadas («suaves») de homogalacturonano (Figura 15.13A).

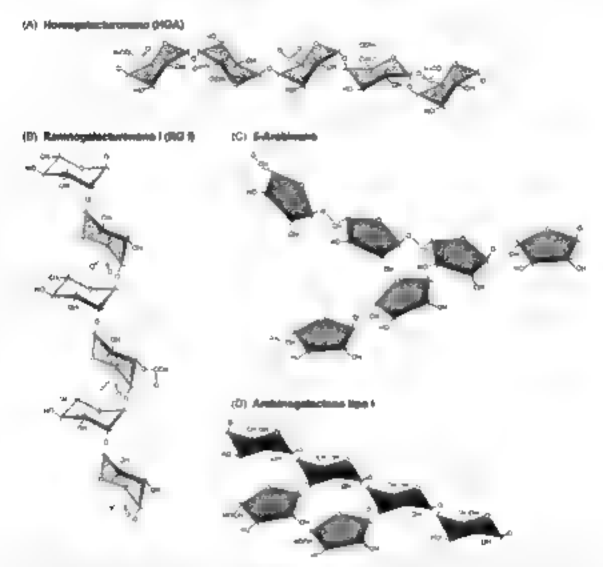


Figure 15.11 Estructuras parcieles de las principales pectinas. (A) Θ homogalacturonario, también conocido como ácido poligalacturónico o ácido páctico, está formado por α-O-ácido galacturónico (GalA) con enlaces (1. +4) con residuos coastonales de rarmosão que producen un pliegue en la cadena. Los residuos carboxilo están esterificados con grupos metilo con frecuencia. (B) Θ remnogalacturorismo (RGI) es una pectina larga y heterogênea, con un esqueleto atlemente de α-D(1. +4)-ácido galacturónico (GalA) y α-D(1. +2)-remnosa (Rha). Las cadenas alterales están anciadas a la remnosa y están compuestas principalmente por arabinosa (C), galactanos y arabinogalactanos (D). Estas cadenas laterales pueden ser cortas o bastante largas. Los residuos de ácido galacturónico austen estar esterificados con grupos metilo. (Begún Carpita y McCann 2000.)

Los polisacáridos pécticos pueden ser muy complejos. Un ejemplo de ello es un polisacárido péctico muy ramificado llamado ramnogalacturonano II (RG II) (véase la figura 15 13C), que contiene al menos diez azúcares distuntos que siguen un complicado patrón de uniones. Aunque RGI y RGII tienen nombres similares, sus estructuras son muy diferentes. Las unidades de RG II pueden estar entrecruzadas con enlaces diéster borato (Ishi y col. 1999) y son importantes para la estructura de la pared. Por ejemplo, mutantes de Arabidopsis que sintetizan un RG II alterado que es in-



Figura 18.12 Sección de talid de tabaco marcada por triple fluorescencia que muestra las paredes delutares primerias de les tres célules adyacentes del partinguime limitando el especio intercelular. El ázul se calcofluor (que tris celulosa) y los colores rojo y verde indicen la unión de dos articuerpos monoclonales de diferentes epitopos (detintas regiones intrunciógicas) del homogalacturonano pécitoo. (Gentilezá de W. Wiltata,) (Vésse la fotografía en color en el CO.)

capaz de entrecruzarse con enlaces éster borato muestran anomalias importantes en el crecimiento (O'Neill y col. 2001).

Habitualmente, las pectinas forman geles, rodes sueltas formadas por polímeros muy hidratados. Las pectinas son las responsables de que las mermeladas o gelatinas de frutas estén en forma de gel o solidifiquen. En los geles pécticos, los grupos carboxílicos cargados (COOT) de cadenas de pectina vocinas están unidos a través de Ca<sup>2+</sup>, que forma un complejo fuerte con la pectina. Así, se puede formar una gran red unida por calcio, como se ilustra en la figura 15.138.

Las pectinas están sujetas a modificaciones que pueden alterar su conformación y unión en la pared. Muchos de los residuos ácidos están esterificados con grupos metilo, acetilo u otros grupos no identificados, durante su biosintesis en el aparato de Golgi. Tal esterificación emmascara los grupos carboxilo cargados y evata las uniones entre el calcio y las pectinas, lo que reduce la capacidad de la pectina para formar geles.

Una vez que la pectina ha sido secretada a la pared, los grupos éster pueden ser eliminados por las pectina esterasas que se encuentran en la pared, lo que desenmascara los grupos carboxilo y aumenta la capacidad de la pectina para formar un gel rígido. La desesterificación también aumenta la densidad de carga eléctrica en

#### (A) Estructure de remnegalacturanens I



#### (B) Entace térese de la red de pactira con calca



#### (C) Dimero de rennogalizacionana il (RG II) articipizazioni per promise didutor borato

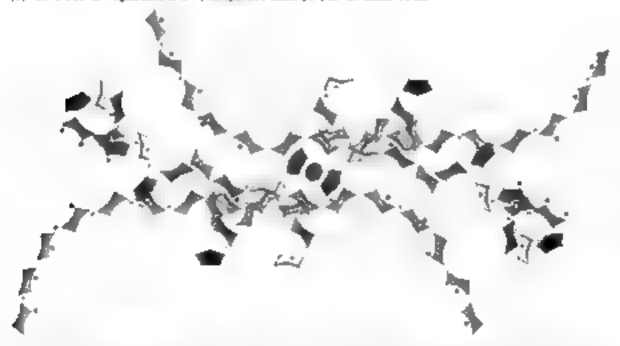


Figura 15.13 Estructura de la pectina. (A) La estructura propuesta del ramnogalecturonano i contiene esgmentos muy ramificados mezciados con segmentos no ramificados y un esqueleto de ramnosa y ácido galecturónico. (B) La formación de una red de pectina implica el entace iónico de grupos carboxilicos no esterificados (COO-) con lones caricio. Cuando los grupos están bioquesdos por estar metiesterificados, los grupos carboido no pueden participar en la formación de este tipo de red entre cadenas. Además, la presencia de cadenas listerales del sequeleto interfiere en la formación de la red. (C) Estructura del ramnogalecturonano N (RIG N). (B y C de Carpita y NicCann 2000.)

la pared al crear grupos carboxilo libres, lo que de becho puede influir en la concentración de los iones y las actividades enzimáticas de la pared. Además de estar unidas por calcio, las pectinas pueden unirse entre si por varios enlaces covalentes, como los enlaces ésteres entre residuos fenólicos del àcido ferulico (véase el capitulo 13).

### Les proteines estructurales se entrecruzan en la pared

Además de los principales polisacáridos descritos en las secciones anteriores, la pared celular contiene varias clases de proteinas estructurales. Estas proteínas normalmente se clasifican de acuerdo con su composición predominante de aminoácidos. Así, por ejemplo, encontramos la glicoproteína rica en hidroxiprolina (HRGP), la proteína rica en glicina (GRP), la proteína rica en prolina (PRP), etc. (Tabla 15.2). Algunas proteínas de la pared tienen secuencias que son características de más de una clase. Muchas proteínas estructurales de la pared tienen estructuras primarias muy repetitivas y algunas veces están altamente glicosiladas (Figura 15.14).

Los estudios de extracción *m vitro* han mostrado que las proteínas estructurales recién secretadas son relativamente solubles, pero llegan a ser más y más insolubles durante la maduración celular o en respuesta a una lesión. No obstante, la naturaleza bioquímica del proceso de insolubilización es incierta.

Las proteinas estructurales de la pared varian mucho en abundancia, en función del tipo de cétula, la maduración y la estimulación previa. Las lesiones, el ataque por patógenos y el tratamiento con elicitores (moléculas que activan las respuestas de defensa de las plantas, véase el capítulo 13) aumentan la expresión de los genes que codifican muchas de estas proteinas. En los estudios histológicos, las proteinas estructurales de pared se suelen localizar en células y tejidos especificos. Por ejemplo, las HRGP están asociadas principalmente al cambium, parenquima floemático y varios tipos de esclerénquima. Las GRP y PRP se encuentran frecuentementa en los vasos del xilema y fibras y son pues características de una pared celular diferenciada.

TABLA 18.2 Proteines estructurales de la pered celular		
Clase de proteínas de la pered celular	Porcentaje de carbohidratos	Localizade tipicamente en:
HRGP (glicoproterna nos en hidrosproline)	55	Roems, cambrum, esclereides
PRP (proteins nos en prolins)	0-20	Kilema, fibras, córtex
GRP (proteins rice en ghone)	0	Zigrag

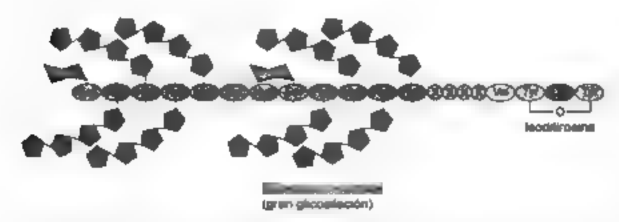


Figura 15.14 Una sección repetitiva rica en hidroxidorolina de una moiécula de extensina de tomate; en que se muestra la extensa giscosécción y la formacion de enlaces inodificacions intramoleculares. (De Carpita y McCann 2000.)

Además de las proteinas estructurales entes citadas, las paredes celulares contienen proteínas de arabinogalactano (AGP) que suelen constituir menos de un 1 % del peso seco de la pared. Estas proteinas hidrosolubles están muy glicosiladas: más del 90 % de la masa de AGP es debida a los residuos de azucares, principalmente ga-

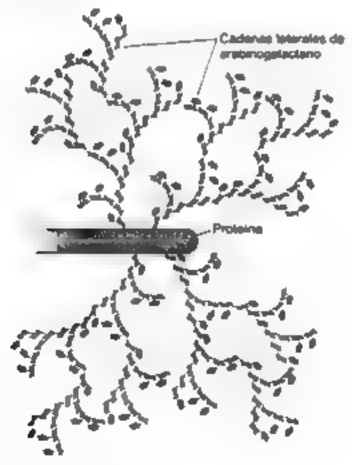


Figure 15.15 Molécule de arabinogalactano altamente ramificada, (Según Carpita y McCarm 2000.)

lactosa y arabinosa (Figura 15 15) (Gaspar y col. 2001). En tejidos vegetales existen muchas formas de AGP, bien en la pared o asociadas con la membrana plasmatica y desarrollan patrones de expresión especificos de células o tejidos.

Las AGP pueden participar en la adhesión celular y en la señalización durante la diferenciación celular. Una evidencia experimental que apoya esta última idea la encontramos en el tratamiento de suspensiones celulares con AGP exógenas o con agentes que se unen especificamente a AGP Dichos tratamientos han influido en la proliferación celular y en la embriogénesis. Las AGP también están implicadas en el crecimiento, nutrición y guía del tubo polínico a través de los tendos estilares, así como en otros procesos de desarrollo (Cheung y col. 1996, Gaspar y col. 2001). Por último, las AGP también perecen actuar como chaperonas de los polisacándos en las vesiculas secretoras para reducir la asociación espontánea de los polisacándos reción sintetizados hasta que sean secretados a la pared celular.

### Les nuevas paredes primerias se ensemblan durante la citocineals

Las paredes primarias se originan de novo durante las etapas finales de la división celular, cuando la placa celular recién formada separa las dos células hijas y genera una pared estable que es capaz de resistir la carga física de la presión de turgencia.

La placa celular se forma cuando las vestculas del aparato do Golgi y las cistemas del RE se agregan en la zona media del huso de la célula en división. Esta agregación está organizada por el fragmoplasto, un complejo entamblaje de microtúbulos, membranas y vesículas que se forma en la anafase tardia o en la telofase temprana (véase el capitulo 1). Las membranas de las vesículas se fusionan unas con otras y con la membrana plasmática lateral, para formar la nueva membrana plasmática que sepera a las dos células hijas. Las vesículas contienen los precursores a partir de los cuales se formará la nueva lámina media y la pared primaria.

Después de que se forme la pared, ésta puede crecer y madurar a través de un proceso que se puede esquematizar de la siguiente forma:

Síntesis → secreción → ensambluje → expansión (en células en crecimiento) → entrecruzamiento y formación de la pared secundaria

Como ya hemos descrito anteriormente la sintesis y la secreción de los principales polímeros de la pared, ahora consideraremos únicamente el ensamblaje y la expansión de la pared.

Después de ser secretados al espacio extracelular, los polimeros de la pared deben ensamblarse en una estructura cohestva, es decir, los polimeros individuales deben

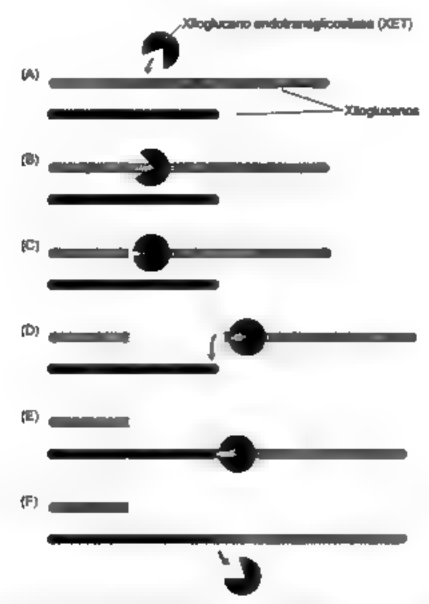


Figura 18.16 Acción de la xilogizonno endotranegicoetase (XET) para corter y unit polímeros de xilogizonno en nueves configuraciones. En (A) se muestran dos cadenas de xilogizonno con dos patrones distintos para enfetizar su reordenación. El enzima XET se une a la zona media del xilogizonno (B), lo corta (C), y transfere un extremo al extremo de un segundo idiogizonno (D, E), lo que genera un xilogizonno más corto y uno más largo (F). (Según Smith y Fry 1991.)

realizar el reordenamiento fisico y los enlaces característicos de la pared. Aunque los detalles del ensamblaje no se conocen bien, los candidatos principales para este proceso son el autoensamblaje y el ensamblaje mediado por enzimas.

Autoensamblaje. El autoensamblaje es atractivo porque su mecanismo es sencillo. Los polisacandos de la pared tienen una tendencia marcada a agregarse espontáneamente en estructuras organizadas. Por ejemplo, la celulosa aislada puede disolverse utilizando disolventes fuertes y puede extraerse para formar fibras fuertes llamadas rayón.

Del mismo modo, las hemicelulosas pueden disolverse en bases fuertes, cuando se elimina la base, estos polisacándos se agregan en redes concentricas ordenadas que restablecen la pared nativa a nivel de su ultraestructura. Esta tendencia a agregarse puede hacer que la separación de la hemicelulosa en los polímeros que la forman sea técnicamente difícil. Por el contrario, las pectinas son más solubles y tienen tendencia a formar redes isotrópicas dispersas (geles). Estas observaciones indican que los polímeros de la pared tienen una capacidad inherente de agregarse en estructuras parcialmente ordenadas.

Ensamblaje mediado por enzimas Además del autoensamblaje, los enzimas de la pared pueden formar parte en la unión de la pared. Un primer enzima candidato para el ensamblaje es xiloglucano endotransglicosilasa (XET). Este enzima tione la capacidad de romper el esqueleto de un xiloglucano y unas un extremo de un xiloglucano cortado con el extremo hibre de otro xiloglucano aceptor (Figura 15-16). Tal reacción de transferencia integra en la pared los xiloglucanos recién sintetizados (Nishitani 1997; Thomson y Fry 2001).

Otros enzimas de la pared que podrian ayudar en el ensamblaje incluyen las glicosidasas, las pectinometri esterasas y varias oxidasas. Algunas glicosidasas eliminan las cadenas laterales de las hemicelulosas. Esta actividad «desramificadora» numenta la tendencia de la hemicelulosa a adherirse a la superficie de las microfibrillas de celulosa. Las pectinometri esterasas hidrolizan los ésteres metilicos que bloquean los grupos carboxilo de las pectinas. Al desbloquear estos grupos carboxilo, los enzimas aumentan la concentración de grupos ácidos en las pectinas e incrementan la capacidad de las pectinas para formar una red de gel con enlaces de Ca<sup>2+</sup>

Las oxidasas, como son las peroxidasas, pueden entalizar el entrecruzamiento entre grupos fenólicos en las proteínas (tirosina, fenilalanma, ácido ferulico), pectinas y otros polimeros de la pared. Tal acoplamiento fenólico es importante en la formación de los entrecruzamientos de lignina y puede asimismo unir diversos componentes de la pared.

#### Las paredes secundarias se forman en algunas células cuando cesa la expansión celular

Cuando cesa la expansión celular, algunas veces las células continúan sintetizando una pared, conocida como pared secundaria. Las paredes secundarias, con frecuencia son bastante gruesas, como en las traqueidas, fibras y otras células que participan en el soporte mecánico de la planta (Figura 15.17).

A menudo, las paredes secundarias son multicapas y tienen una estructura y composición diferente de la pared primaria. Por ejemplo, las paredes secundarias de la

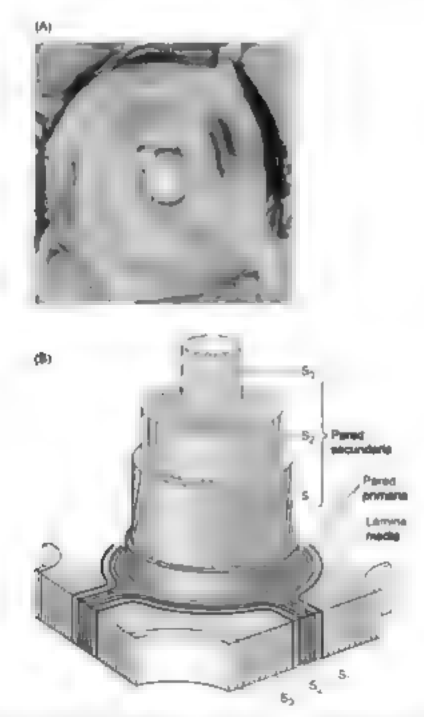


Figure 15.17 (A) Secolón transversal de una escleraida de Podocurpus en la que son visibles las múltiples capes de la pered secundaria. (B) Olegrame de la organización de la pared celular que se sueleencontrar en traquedas y otras célules con las paredes celulares engresadas. Se forman tres capes distintas (S<sub>1</sub>, S<sub>2</sub> y S<sub>3</sub>) dentro de la pared primeria. (Foto CDevid Webb.)

madera contienen xilanos en lugar de xiloglucanos, así como una mayor cantidad de celuiosa. Las microfibrillas de celuiosa pueden estar más orientadas de forma paralela en las paredes secundarias que en las paredes primarias. Las paredes secundarias suelen (aunque no siempre) estar impregnadas de lignima.

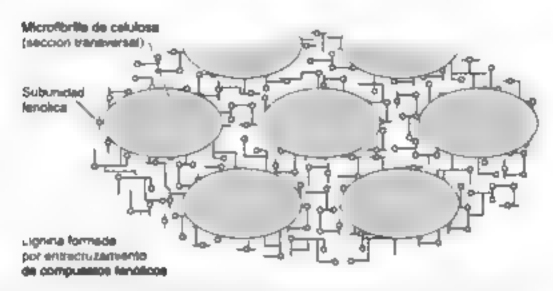


Figure 16.18 Diagrams fuetrativo de cómo les subunidades fendices de la lignina se infiltran entre las microfibrillas de celutosa, donde liegan a entrecruzarse (Los otros componentes de la matriz se han omitido en sets diagrams.)

La lignina es un polimero fenélico con un patron irregular y complejo de uniones entre sus unidades de alcohol aromático (véase el capítulo 13). Estas subunidades se sintetizan a partir de la fenilalanina y son secretadas a la pared, donde son oxidadas in situ por los enzimas peroxidasa y lacasa. A medida que la lignina se forma en la pared, desplaza el agua de la matriz y forma una red hidrofóbica que se enlaza fuertemente a la celulosa y evita la expansión de la pared (Figura 15 18).

La lignina refuerza mecànicamente las paredes celulares y reduce la sensibilidad al ataque de patógenos. También reduce la digestibilidad del material vegetal por los animales. La ingeniería genética aplicada al estudio de la lignina puede mejorar la digestibilidad y el contenido nutricional de las plantas para que puedan ser utilizadas como alimento animali.

### PATRONES DE EXPANSIÓN CELULAR

Durante el crecimiento de la célula vegetal se sintetizan y secretan continuamente nuevos polímeros de la pared al mismo tiempo que la pared preexistente se expande. La expansión de la pared puede estar muy localizada (como es el caso del crecimiento según el eje de elongación) o estar distribuida por toda una superficie (crecimiento difuso) (Figura 15.19). Mientras que el crecimiento según el eje de elongación es característico de los pelos radicales y los tubos polímicos (véase el ensayo web 15.1), la mayoría de las células vegetales tienen un crecimiento difuso. Las células como las fibras, algunas esclereidas y los tricomas crecen con

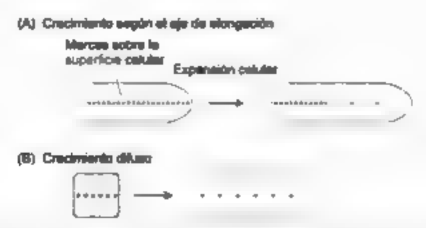


Figure 16.16 La experitole celular se aspande durante al crecimiento según el eje de elongación y el crecimiento difuso. (A) La expensión de una célula creciendo según el eje de elongación está restringida a una cupula apical en el extremo de la célula. Si se dibujan marcas en la superficie celular y se deja que la célula siga creciendo, edio se llegan a separar les marcas que estaban inicialmente en la cupula apical. Los pelos radicales y el lubo polínico son un ejemplo de células vegetales con crecimiento esgun el eje de elongación. (S) Si las marcas es colocan en la superficie de una célula con crecimiento difuso, la distancia entre todas las marcas aumenta a medida que la célula creca. La mayoría de las células en las plantes multipoliulares crecen por crecimiento difuso.

un patrón intermedio entre el crecimiento difuso y el crecimiento según el eje de elongación.

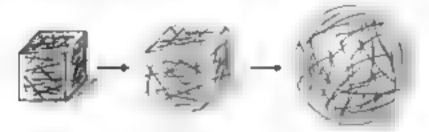
No obstante, incluso en cétulas con crecumiento difuso, las diferentes partes de la pared pueden crecer a diferentes velocidades y en diferentes direcciones. Por ojemplo, en las células corticales del tallo, los extremos de la pared crecen mucho menos que las paredes laterales. Esta diferencia puede ser debida a las variaciones estructurales o enzimáticas en paredes específicas o a variaciones en el estado de estrés de las paredes. Como consecuencia de este patrón desigual de expansión celular, las células vegetales pueden asumir formas irregulares.

#### La dirección de la expensión celular en las células con crecimiento difuso está determinada por la orientación de las microfibrillas de celuloss

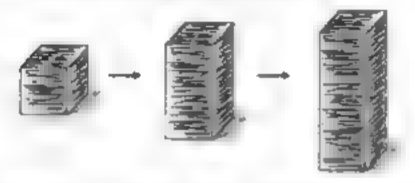
Durante el crecimiento, la pared celular distendida se expande por la acción de las fuerzas físicas generadas por la presión de turgencia celular. La presión de turgencia crea una fuerza dirigida en todas las direcciones hacia el exterior. La direccionalidad del crecimiento está determinada, en gran medida, por la estructura de la pared y, en particular, por la orientación de las microfibrillas de celulosa.

Cuando las células se forman primero en el meristemo son isodiamétricas, es decir, tienen el mismo diámetro en todas las direcciones. Si la orientación de las microfibrillas de celulosa fuera **isotrópica** (ordenamiento al azar), la célula creceria

#### (A) Microlibrilles de calubes prientades alestoriaments



#### (E) Microfòriles de caluloss grientades transversalments.



Pigura 16.26 La orientación de las microfibrillas de calulosa ración depositacias determina la dirección de la expensión calular. (A) Si la parad está reforzada por microfibrillas de calulosa orientadas al azar la calula se expende igualmente en todas las direcciones formando una setera. (B) Cuando la mayor parte de las microfibrillas de calulosa de rafuerzo tenen la misma orientación, la cálula se expende un ángulo recto a la orientación de la microfibrilla y está restrugida en la dirección del rafuerzo. Aqui la orientación de las microfibrillas es transversal, por lo que la expensión es tongitudinas.

igualmente en todas las direcciones, expandiéndose radialmente para generar una enfera (F.gura 15 20A). Sin embargo, en la mayoria de las paredes celulares vegetales el ordenamiento de las microfibrillas de celulosa es aniaotrópico (no a) azar).

Las microfibrillas de celulosa se sintetizan principalmente en las paredes laterales de las células cilindricas en elongación, como las células corticales y vasculares de talios y raices o las células gigantes de los entrenados del alga verde fitamentosa *Nitella*. Además, las microfibrillas de celulosa se depositan circularmente (transversalmente) en estas paredes laterales, en ángulo recto al eje longitudinal de la célula. Las microfibrillas de celulosa ordenadas circularmente están unidas como los anillos de un barril, restringiendo el crecimiento en circular y promoviendo el crecimiento en longitud (Figura 15.20B). Sin embargo, una analogia más acertada sería la de una fibra de vidrio, ya que las microfibrillas individuales de celulosa no actúan formando anillos cerrados alrededor de la célula.

La fibra de vidrio es *un material polimerico complejo* formado por una matriz de resina amorfa reforzada por elementos discontinuos, en este caso, fibras de vidrio. En polimeros complejos, los elementos cristalinos con forma de varilla ejercen su máximo refuerzo de la matriz en la dirección paralela a su orientación y el minimo refuerzo en dirección perpendicular. El refuerzo de la pared es mucho mayor en la dirección paralela debido a que la matriz va tirando a lo largo de toda la longitud de las fibras para que se produzca el desplazamiento lateral.

Las paredes celulares vegetales, como la fibra de vidrio, son materiales poliméricos complejos, compuestos de una fase amorfa y elementos cristalinos (Darley y col. 2001). No obstante, a diferencia de la fibra de vidrio, los elementos de refuerzo de las microfibrillas de una pared primaria típica están orientados transversalmente, lo que confiere a la pared celular artisotropia estructural y mecánica. Por esta razón las células vegetales en crecimiento tienden a elongarse y su crecimiento en grosor es mínimo.

La deposición de la pared celular continua mientras las células se alargan. De acuer-

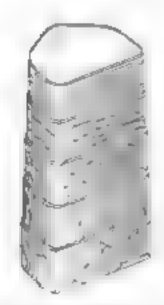


Figure 16.21 Hipótesis multired para la expanpión de la pared. Las microfibrilles de optulos a reción sinsetzadas se dapostar continuamente en la superficie interna de la parad en orientación transversa. A medida que se produce la siongación, les capas externas más viejas de la pared se hacen cada vez más finas y deblies y sus microfibrillas de celulosa se reordenan pasivamente según una prientación longitudina). Las capas mismas determinan les propiedades mecánicas de la pared.

do con la hipótesia del crecimiento en multirred, las sucesivas capas de pared se comprimen y estrechan durante la expansión celular de manera que las microfibrillas se reorientan pasivamente en dirección longitudinal, es decir, en la dirección del crecimiento. Las sucesivas capas de microfibrillas muestran asi una gradación en su orientación a lo largo de la anchura de la pared celular, con las capas más exteriores orientadas longitudinalmente como resultado de la compresión de la pared (Figura 15.21).

Debido a su delgadez y fragmentación, estas capas más externas tienen menos influencia en la dirección de la expansión celular que las de las capas más internas recién depositadas. Una cuarta parte de la pared más anterna soporta todas las tensiones debido a la presión de targencia y determina la dirección de la expansión celular (vé-aso el tensa web 15.4).

## Los microtúbulos corticales determinan la orientación de las microfibrillas de calulosa recién depositadas

Las microfibrillas de celulosa recién depositadas y los microtúbulos citoplásmicos de las paredes celulares normalmente se coalinean, lo que sugiere que los microtúbulos determinan la orientación de la deposición de las microfibrillas de

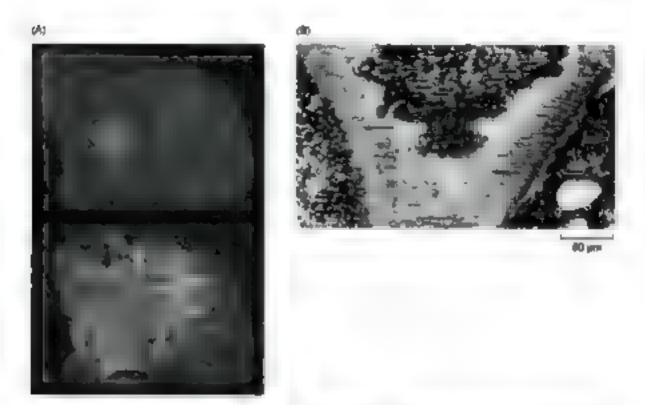


Figure 15.22 La prientación de los microtubulos en el citopisems cortical refeja in prientación de las microfibrillas de calulose recián depositadas en la parad calular de las cálulas que están elongándose.

(A) La trición de la proteína tubulina del microfibilido con anticuarpos para la tubulina marcados con fluoristicanda revela la repriención de los microfibilidos en la cálula, La Imagen partenece a elementes tradusales diferenciánidose de un cultivo calular en euspensión de Zinnia, en el cual al patrón de microfibrillas de calulose en la parad, como muestra la tinción con calcolluor (ezul). (B) La almesción de les microfibrillas de calulose en la cálula puede a vaces verse en secciones contedas preparadas para la microscopia electrónica, como en esta micrografía de una cálula de un alemento criboso en desarrollo en una ratz de Azota (un helectro de aqua). El eje longitudina) de la ratz y el diamento criboso están verticales. Fanto las microfibrillas de la parad (facha doble) opmo los microfibrillas corticales (facha doble) están electrolubulos corticales. (A gentilaza de R. Seague; 8 gentilaza de A. Harchara.) (Váses la fotografía en color en el CD.)

celulosa. La orientación de los microtúbulos en el citoplasma cortical, el citoplasma inmediatamente adyacente a la membrana plasmática, normalmente refleja la de las microfíbrillas recién depositadas en la pared celular adyacente, y ambos (los microtúbulos y las microfíbrillas) se coalinean en dirección transversal, en angulo recto al eje de la polaridad (Figura 15.22). En algunos tipos de células, como las traqueidas, las microfíbrillas de la pared alternan las orientaciones transversales y longitudinales y, en tales casos, los microtúbulos se observan siempre paralelos a las microfíbrillas que han sido depositadas en la capa de la pared más reciente.

La principal evidencia de la implicación de los microtúbulos en la deposición de las microfibrillas de celulosa es que la orientación de las microfibrillas puede perturbarse por mutaciones genéticas y con fármacos que alteran los microtúbulos cito-

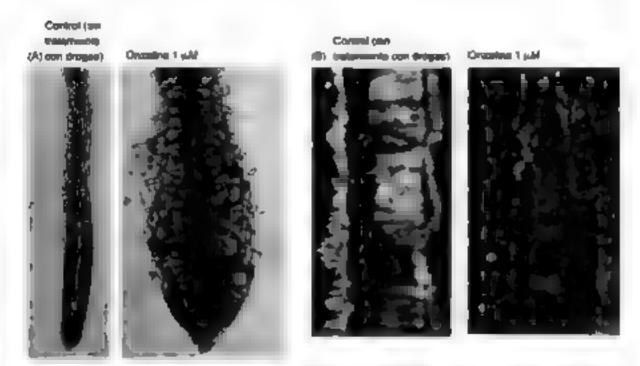


Figura 15.23 La ruptura de los microhibulos corticeles de lugar a un aumento dramático de la expansión celular radial y a un descenso concomitente de la elongación. (A) Platz de una plántula de Arabidopsis tratada con el tármaco despolimenzador de microsubulos critatina (1µM) durante dos días entes, de que la micrografía fuera tomada. El tármaco ha alterado la polandad del crecimiento. (B) Los microtúbulos fueron visibles mediante una tácnica de immunofluorescencia indirecta y un antiduerpo antitubulina. Mientras en el control los microtúbulos corticeles están orientados en ángulos rectos e la dirección de alongación de la célula, en las raíces tratadas con orizalina. 1µM quedan muy pocos microtúbulos. (De Baskin y col. 1994, gentilaza de T. Baskin.)

plásmicos. Por ejemplo, existen varios fármacos que se unen a la tubulina, la subunidad proteira de los microtúbulos y provocan su despolimenzación. Cuando las ratees en crecimiento son tratadas con un fármaco, como la orizalina, que despolimenzalos microtúbulos, la región de clongación se expande lateralmente, formando un bulbo y una zona similar a un tumor (Figura 15.23).

Esta distorsión del crecimiento se debe a la expansión isotrópica de las células, es decir, a que crecen como una esfera, en lugar de elongarse. La destrucción de los microtúbulos inducida por fármacos en las células en crecimiento también distorsiona la orientación transversal de las microfibrillas de celulosa en las capas de la pared recién depositadas. La deposición de la pared celular continúa en ausencia de los microtúbulos, pero las microfibrillas de celulosa se depositan al azar y la célula se expande por igual en todas las direcciones. Como los fármacos que se unen a los microtúbulos son específicos, los resultados sugieren que los microtúbulos actúan como guía en la orientación de la deposición de las microfibrillas de cetulosa.

### VELOCIDAD DE ELONGACIÓN CELULAR

Las oclulas vegetales típicas se expanden entre 10 y 100 veces en volumen antes de alcanzar la madurez. En casos extremos, las oclulas pueden numentar más de 10.000 veces su volumen (por ejemplo, los elementos de los vasos del xilema). La pared celular sufre esta enorme expansión sin perder su integradad mecánica ni adelgazar. Así, los polimeros rución sintetizados se integran en la pared sin desestabilizarla. No se sabe exactamente cómo se lleva a cabo esta integración, aunque el autoensamblaje y la xiloglucano endotransglicosilasa (XET) juegan un papel importante, como se ha desento antenormente.

Este proceso de integración puede sor particularmente critico para el crecimiento rápido de pelos radicales y tubos politicos y otres células especializadas que presentan un crecimiento según el eje de elongación, en el que la región de deposición de la pared y de expansión superficial está localizada en la cupula aemiesférica del ápice de la células de aspecto tubular, y la expansión celular y la deposición de la pared han de estar estrechamente coordinadas.

En las células que crecen rápidamente con crecimiento segun el eje de elongación, la pared duplica su área superficial y se coloca, en cuestión de minutos, en la parte no expandida de la célula. Esta velocidad de expansion es mucho mayor que la que se suele encontrar en las células con crecimiento difuso y las células con crecimiento segun el eje de elongación estan predispuestas a reducir el grosor de la pared y provocar la plasmolisis. Aunque el crecimiento difuso y el crecimiento segun el eje de elongación parecen seguir patrones diferentes, ambos tipos de expansión celular deben tener procesos análogos, si no identicos, de integración de polimeros, relajación de la tensión y deslizamiento de los polimeros de la pared.

Hay muchos factores que influyen en la velocidad de la expansión de la pared celular. La adad y el tipo de célula son factores de desarrollo importantes. También lo son las hormonas como auxinas y giberelinas. Las condiciones ambientales como la disponibilidad de luz y de agua pueden asimismo modular la expansión celular. Estos factores internos y externos modifican muy probablemente la expansión celular por pérdida de rigidaz de la pared celular, que asi se extrende de manera plástica (irreversiblemente). En este contexto, se había de las propiedades plasticas de la pared celular.

En esta sección, primero examinaremos los parámetros biomecánicos y biofísicos que caracterizan las propiedades piásticas de la pared. Para que las células se expandan del todo se debe debilitar, de algun modo, la rigida pared celular. La pérdida de rigidez de la pared implicada en la expansión celular vegetal se llama relajación de la tensión.

De acuerdo con la hipótesis del crecimiento ácido para la acción de las auxinas (vense el capitulo 19), un mecanismo que provoca la relajación de la tensión y la

deformación plástica de la pared es la acidificación de la pared celular, como consecuencia de la extrusión de protones a través de la membrana plasmática. La pérdida de rigidez de la pared celular se ve aumentada por un pH ácido. Más adelante revisaremos las bases bioquímicas de la perdida de rigidez de la pared inducida por ácido y de la relajación de la tensión, estudiando la función de una clase de proteinas de pérdida de rigidez de la pared llamadas expansímas.

A medida que las células se aproximan a su tamaño máximo, su tasa de crecimiento disminuye y, finalmente, cesa. Al final de esta sección consideraremos el proceso por el cual el aumento de rigidez de la pared celular conduce al cese del crecimiento.

### La relajación de la tensión de la pared celular promueve la absorción de agua y la elongación celular

La pared colular es la principal restricción mecánica que limita la expansión celular, por lo que sus propiedades físicas se han de estudiar con detenimiento. La pared celular vegetal tiene propiedades físicas que son intermedias entre las de una fase sónda y las de una líquida, ya que se trata de un material polimérico hidratado. A estas propiedades se las denomina propiedades viscoelásticas o reológicas (de flujo). Las paredes celulares en crecimiento son generalmente menos rigidas que las de las células que no están creciendo y, en condiciones apropiadas, muestran una extensión irroversible a largo plazo, o deformación plástica, de la que carecen las células que no están creciendo.

La relajación de la tensión es un concepto crucial para la comprensión de cómo crecen las paredes celulares (Cosgrove i 997). El término tensión se utiliza aqui en el sentido mecánico, como fuerza por unidad de área. Las tensiones de la pared llegan a ser una consecuencia inevitable de la turgencia celular. La presión de turgencia en las células vegetales en crecimiento es de 0.3 a 1,0 MPa. La presión de turgencia estira la pared celular y genera una tensión física contrapuesta o tensión de la pared. Debido a la geometría celular (un gran volumen celular contenido por una fina membrana), está tensión de la pared es equivalente a una tensión de extensión de 100 MPa, que es, de becho, una tensión muy grande

Este simple hecho tiene consecuencias importantes para el mecanismo de elongación celular. Las células animales pueden cambiar de forma en respuesta a las fuerzas generadas por el citoesqueleto, pero tales fuerzas son indetectables comparadas con las fuerzas que genera la turgencia y que ha de resistir la pared celular vegetal. Para cambiar de forma, las células vegetales deben controlar la dirección y velocidad de la expansión celular, es decir, la orientación de la celulosa que se deposita (que determina la direccionalidad de la expansión de la pared celular) y por la distensión selectiva de los enlaces entre los polimeros de la pared. Esta distensión bioquímica permite a los polímeros de la pared deslizarse unos sobre otros, aumentando el área superficial de la pared. Al mismo tiempo, dicha pérdida de rigidez parcial reduce las tensiones físicas de la pared.

La relajación de la tensión de la pared es crucial porque permite el crecimiento de las células vegetales al reducir su presión de turgencia y potenciales hidricos, que les permite absorber agua y expandirse. Sin relajación de la tensión, la sintesis de la pared sólo la engrosaria, no la expandiria. Durante la deposición de la pared secundaria en células que no están en crecimiento, la relajación de la tensión no se produce

## La velocidad de la expansión celuiar está gobernada por dos ecuaciones de crecimiento

Cuando las células vegetales crecen antes de la maduración, el aumento del volumen se debe principalmente a la absorción de agua. Este agua va a parar sobre todo a la vacuola, que llega a ocupar una gran parte del volumen celular mientras la célula crece. Aquí describiremos cómo el crecimiento de las células está regulado por la absorción de agua y cómo esta absorción está coordinada por las propiedades plásticas de la pared

La absorción de agua en las células en crecimiento es un proceso pasivo. No hay bombas de agua activas, en lugar de eso, el crecimiento celular es capaz de reducir el potencial hidrico dentro de la célula, de modo que el agua es incorporada espontáneamente en respuesta a una diferencia de potencial hidrico, sin necesidad de consumir energia directamente.

Definimos la diferencia de potencial hidrico,  $\Delta\Psi_{w}$  (expresada en megapascales), como el potencial hidrico exterior menos el potencial hidrico interior (véanse los capítulos 3 y 4). La velocidad de absorción también depende del área superficial de la célula (A, en metros cuadrados) y de la permeabilidad de la membrana plasmática al agua ( $L_{w}$  en metros por segundo por megapascales).

La L<sub>p</sub> de la membrana es una medida de la facilidad con la que el agua atraviesa la membrana plasmatica y es función de su estructura física y de la actividad de las acuaporinas (véase el capítulo 3). Así, tenemos la tasa de absorción de agua en unidades de volumen: ΔV/Δt, expresado en metros cúbicos por segundo. Asumiendo que una célula en crecumento está en contacto con agua pura (con potencial hidrico cero), entonces:

Tasa de absorción de agua = 
$$A \times L_p (\Delta \Psi_w) = A \times L_p (\Psi_e - \Psi_i)$$
 (15.1)

Esta ecuación establece que la absorción de agua sólo depende de la superficie celular, de la permeabilidad de la membrana, de la presión de turgencia y del potencial osmótico La ecuación 15 1 es vátida para las células en agua pura, tanto las que están en crecimiento como aquéllas que no lo están. Pero, <sub>o</sub> como podemos explicar el becho de que las células en crecimiento continúen absorbiendo agua durante mucho tiempo, mientras que las células que no están en crecimiento cesen pronto la absorción de agua?

En una célula que no está creciendo, la absorción de agua aumenta el volumen celular, lo que provoca un fuerte empuje del protoplasto contra la pared celular y aumenta la presión de turgencia,  $\Psi_p$ . Este aumento en  $\Psi_p$  aumentará el potencial hidrico celular  $\Psi_p$  que rápidamente llevará  $\Delta\Psi_p$  a cero y cesará la absorcion de agua.

En una célula en crecimiento, se evan que AY, llegue a cero porque la pared celular pierde su rigidez, se expande de modo arreversible en respuesta a las fuerzas que se generan por la turgencia y por tanto, reduce samultaneamente la tensión de pared y la turgencia celular. Este proceso se conoce como relajación de la tensión, y es la diferencia física crucial entre las células que están en crecimiento y las que no lo están.

La relajación de la tensión puede comprenderse de la siguiente manera. En una céfula turgente, el contenido celular se empuja contra la pared, lo que provoca la extensión elástica (reversible) de la pared. y da lugar a un incremento de la fuerza contrapuesta, la tensión de la pared. En una célula en crecimiento, la pérdida de rigidez bioquimica permite la extensión melástica (irreversible) de ésta. Como el agua es prácticamente incompresible, se nocesita una expansión infinitesimal de la pared para reducir la presión de turgencia y, simultaneamente, la tensión de la pared. Así, la relajación de la tensión es una disminución de la tensión de pared sin apenas cambios en las dimensiones de ésta.

Como consecuencia de la relajación de la tensión de pared, el potencial hídrico de la célula se reduce y el agua fluye hacia el interior, lo que provoca una extensión cuantificable de la pared celular y aumenta el área superficial y el volumen de la célula. El crecimiento sostenido de las células vegetales necesita simultáneamente la relajación de la tensión de pared (que tiende a reducir la presión de turgencia) y la absorción de agua (que tiende a aumentar la presión de turgencia).

Se ha demostrado empiricamente que la relajación de la pared y la expansión dependen de la presión de turgencia. A medida que se reduce la turgencia, la relajación de la pared y el crecimiento disminuyen. El crecimiento normalmente cesa antes de que la turgencia llegue a cero. Al valor de turgencia al cual cesa el crecimiento se le denomina ambral de turgencia (normalmente representado por el símbolo Y). Esta dependencia de la expansión de la pared celular respecto de la presión de turgencia se resume en la siguiente ecuacion.

$$GR = m(\Psi_p - Y) \tag{15.2}$$

donde GR es la tasa de crocimiento y m es el coeficiente que relaciona la tasa de crocimiento y la presión de turgencia que supera el umbral de turgencia. Normalmente,

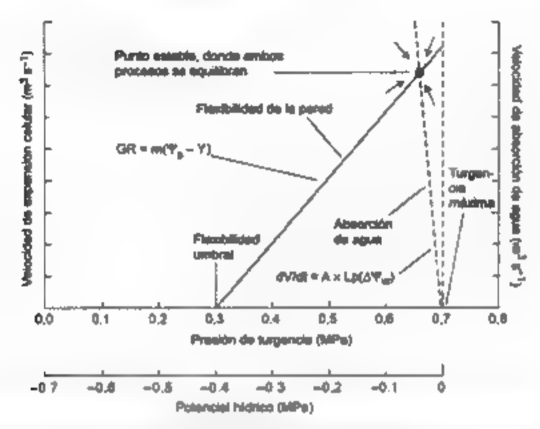


Figure 16.34 Representación gráfica de les dos equaciones que relacionen la absorción del ague y la expensión celular con la presión de turgencia celular y el potencial hidrico celular. Los velores para las velocidades de expensión y la absorción del egue um arbitrance. El crecimiento en estado estacionació de consigue adio en el punto en el que las dos ecuaciones as cruzan. Cualquier desequilibrio entre la absorción de egue y la expensión de la pared provocará un cambio en la turgencia celular que llevant a la cálula de vuelta, a este punto estable de intersección entre los dos procesos.

al coeficiente m se le denomina extensibilidad de la pared y es la pendiente de la recta que relaciona la tasa de crecumiento con la presión de tragencia.

En condiciones de crecimiento de estado estacionario, GR en la ecuación 15.2 equivale a la velocidad de absorción del agua en la ecuación 15.1, es decir, el aumento del volumen de la célula es igual al aumento del volumen de agua absorbida. Las dos ecuaciones están representadas en la figura 15.24. Obsérvese que los dos procesos, la expansión celular y la absorción de agua, muestran reacciones opuestas respecto al cambio en la turgencia. Por ejemplo, un aumento en la presión de turgencia aumenta la extensión de la pared, pero reduce la absorción de agua. En condiciones normales, la turgencia está equilibrada dinámicamente con el crecimiento celular en un punto en el que las dos rectas se cruzan. En ese punto se cumplen ambas ecuaciones y la absorción de agua está exactamente acoplada con el crecimiento de la estructura de la pared.

Esta intersección de la figura 15.24 es la condición de estado estacionario y cualquier desviación de ese punto causará un desequilibrio transitorio entre los procesos

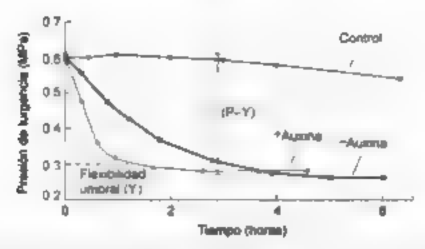


Figura 16.26 Reducción de la prasión de turgencia celuler (potencial hidrico) por relejación de la tersión. En esta experimento, se incubaron segmentos de tello escribidos de plántutes de guerante en cracimiento con una solución que contenta sustatas y en otra que caracia de ellas. Después se secaron y sellaron en una cámera da humadad. La prasión de turgencia caluler (P) se midió en venos puntos. Los segmentos tratados con auxinas redujeron répulsamente la presión de turgencia al umbral de turgencia (V), como resultado de una rápida relajación de parad. Los segmentos ein sucinas mostraron una velocidad de relajación menor. Los segmentos control tueron tratados del miento ricido que el grupo tratado con auxinas, excepto en que permaneciaron en contacto con una gota de agua, que evitaba la relajación de la pared. (Segun Cosgrova 1965.)

de absorción de agua y expansión celular. El resultado de ese desequilibrio es que la turgencia volverá al punto de la intersección, el punto del estado estacionario dinámico para el crecimiento celular.

La regulación del crecimiento celular, por ejemplo, por hormonas o por la luz, se fleva a cabo por la regulación de los procesos bioquímicos que regulan la pérdida de rigidez de la pared y la relajación de la tensión. Tales cambios pueden medirse como cambios en m o Y

La absorción de agua inducida por la refajación de la tensión de la pared agranda la célula y tiende a reestablecer la tensión de la pared y la presión de turgencia a los valores de equilibrio, como hemos mostrado. Sin embargo, si se ampide que las células en crecimiento absorban agua, la relajación de la pared reduce progresivamente la turgencia celular. Esta artuación puede detectarse, por ejemplo, al medir la turgencia con la sonda de presión o por las mediciones del potencial con un psicrómetro o una cámara de presión (véase el tema web 3.6). La figura 15.25 muestra los resultados de tales experimentos.

# El crecimiento inducido por ácido está mediado por expansinas

Una carricteristica unportante de las puredes celulares en crecumiento es que se extienden mucho más rápidamente a pH ácido que a pH neutro (Rayle y Cleeland 1992).

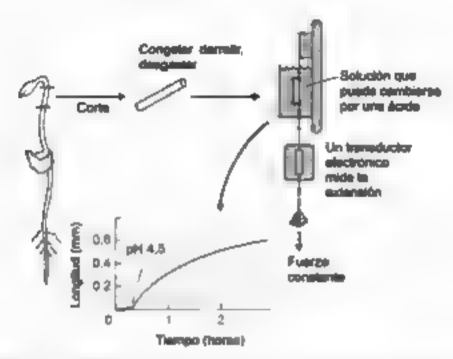


Figure 16.26 Extensión inducido por ácido de parades celujeres siniadas, medida en un extensiónetro. La muestra de la pared de célujes muertes se sujeta con una paras, y se someta a lanaido en un extensiónetro, que mide la longitud con un transductor electrónico conectado a la paras. Cuando la solución próxima a la pared se sudificiye por un tempón ácido (por ejemplo, pril 4.5), la pared se extiende en un proceso irreversible y dependiente del tiempo (se destiza).

Este fenómeno se llama crecimiento ácido. En células vivas, el crecimiento ácido es evidente cuando se tratan células en crecimiento con tampones ácidos o con fusicocina, un fármaco que induce la acidificación de la solución de la pared celular por activación de una H\*-ATPasa de la membrana plasmática.

Un ejemplo de crecimiento inducido por ácido se encuentra en la iniciación del pelo radical, donde el pH de la pared local disminuye a valores de 4,5 al tiempo quo la célula epidérmica empieza a bombear H" hacia el exterior (Bibikowa y col. 1998). El crecimiento inducido por auxinas también está asociado con la acidificación de la pared, pero probablemente no es suficiente para explicar la inducción del crecimiento por esta hormona (véase el capítulo 19) y puede haber implicados otros procesos de pérdida de rigidez de la pared. Trabajos recientes implican, por ejemplo, la producción de radicales hidroxido en la pérdida de rigidez de la pared durante el crecimiento inducido por auxinas (Schopfer 2001). Sin embargo, este mecanismo de la extensión de la pared dependiente del pH parece ser un proceso conservado evolutivamente en todas las plantas terrestres (Cosgrove 2000) e implica una gran variedad de procesos de crecimiento.

El crecimiento ácido también se ha observado en paredes celulares aisladas, que carecen de los procesos celulares, metabolicos y sintéticos normales. Tales observaciones necesitan el uso de extensómetros para poner a las paredes en tensión y medir la dependencia de la deformación plástico de la pared respecto del pH (Figura 15.26).

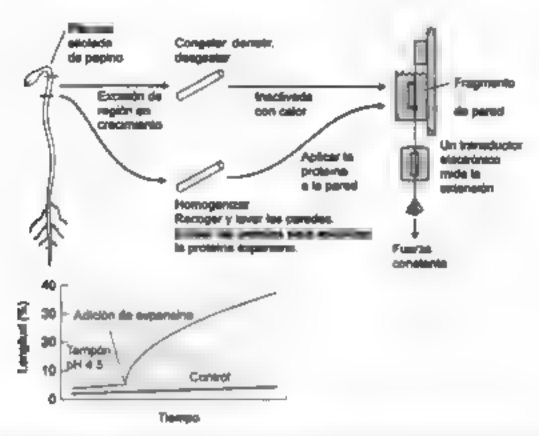


Figure 15.27 Esqueme de la reconstitución de la extensibilidad de peredes celularse areladas. (A) Se prepararon paredes celulares domo en la ligure 15.21 y se calentaron brevemente para tractitar la respuesla endógene à la extensión ácida. Para resistablecer esta respuesta, se extrajeron proteínas de parades en crecimiento y se ahadreron a la solución próxima a la parad. (B) La adición de proteínas que contentan expansinas resetableció las protectadas de extensión ácida de la parad. (Segun Cosprova 1997.)

El término deformación plástica se refiere a la expansión irreversible dependiente del tiempo, normalmente como resultado del deslizamiento de unos polimeros de la pared respecto de otros. Cuando las paredes en crecimiento se incuban en un tampón neutro (pH 7) y se sujetan con una pinza a un extensiónetro, las paredes se extienden brevemente al aplicar la tensión, pero la extensión cesa pronto. Al transferirlas a un pH ácido (pH 5 ó menor), las paredes empiezan a extenderse rápidamente continuando, en algunos casos, durante muchas horas.

La deformación plástica inducida por ácido es característica de las paredes de células en crecumiento, pero no se observa en las paredes maduras (que no están en crecimiento). Cuando las paredes son pretratadas con calor, proteasas u otros agentes desnaturalizantes de proteinas, pierden su capacidad de crecimiento ácido. Tales resultados indican que el crecimiento ácido no es debido simplemente a las propiedades físico-químicas de la pared (al debilitamiento del gel de pectinas), sino que está catalizado por una o más proteínas de la pared.

La idea de que las proteinas son necesarias para el crecimiento ácido fue confirmada por experimentos de reconstitución, en los que se reconstruyeron paredes que habían sido mactivadas por calor, y se observo que respondian al crecimiento ácido tras la adición de proteinas extraídas de paredes celulares en crecimiento (Figura 15.27). Los componentes activos obtenidos resultaron ser un grupo de proteinas que fueron llamadas expansianas (McQueen-Mason y col. 1992, Li y col. 1993). Estas proteinas catalizan la extensión dependiente de pH y la relajación de la tensión de las paredes celulares. Son efectivas en cantidades cataliticas (alrededor de 1 parte de proteina por cada 5.000 partes de pared, expresado en peso seco).

Todavia son inciertas las bases moleculares de la acción de las expansinas sobre la reologia de la pared, pero muchas evidencias indican que las expansinas provocas la deformación plástica de la pared mediante el debilitamiento de las adhesiones no covalentes entre los polisacándos de la pared (Cosgrove 2000; Li y Cosgrove 2001). Los estudios de union sugieren que las expansinas podrían actuar en la interfase entre la celulosa y una o más hemicelulosas.

Con la obtención del genoma completo de *Arabidopsis*, sabemos que este organismo tiene una gran cantidad de genes de expansinas, divididas en dos grandes familias. las α-expansinas y las β-expansinas. Las dos clases de expansinas actúan sobre diferentes polimeros de la pared celutar (Cosgrove 2000). Las β-expansinas también se encuentran en el polen de gramineas, donde probablemente su función es ayudar a la penetración del tubo polímico en el estigma y el estido (Li y Cosgrove 2001).

### Las glucanasas y otros enzimas hidrolíticos pueden modificar la metriz

Se han realizado varios tipos de experimentos cuyos resultados implican a ( $1\rightarrow4$ )- $\beta$ -D-glucanasas en la pérdida de rigidez de la pared, especialmente durante la elongación celular inducida por azcunas (véase el capitulo 19). Por ejemplo, en experimentos con segmentos escindidos los glucanos de la matriz, como los xiloglucanos, muestran un aumento de la hidrólisis y del recambio cuando se estimula el crecimiento con auxanas. El bloqueo de esta actividad hidrolítica por anticuerpos o lectinas reduce el crecimiento.

En expresión de las  $(1\rightarrow4)$ - $\beta$ -D-glucanasas está asociada con los tejidos en crecimiento, y la aplicación de glucanasas a las celulas *in vitro* puede estimular el crecimiento. Tales resultados apoyan la idea de que la relajación de la tensión en la pared y la expansión son el resultado directo de la actividad de las glucanasas que digieren el xiloglucano en dicotiledóneas o  $(1\rightarrow3,1\rightarrow4)$ - $\beta$ -D-glucanos en las paredes de las celulas de grammeas (Hoson 1993).

Sin embargo, la mayoria de las glucanasas e hidrolasas relacionadas de pared no provocan la expansión de la pared del mismo modo que lo hacen las expansinas. En cambio, el tratamiento de las paredes con glucanasas o pectinasas puede estimular la consiguiente respuesta a las expansinas y, por tanto, producir extensión (Cosgrove

y Durachko 1994). Estos resultados sugieren que los enzimas hidrolíticos como las (1 →4)-β-D-glucanasas no son las principales catalizadoras de la expansión de la pared, pero pueden modular indirectamente el deslizamiento de los polimeros mediado por expansinas.

También se ha sugerido que la xiloglucano endotransglicosilasa pueda ser un enzima potencial implicado en la pérdida de rigidez de la pared. La XET ayuda a integrar los xiloglucanos recién secretados a la estructura existente de la pared, pero su función como agente que provoca pérdida de rigidez de la pared todavia es puramente especulativa.

### El cese de la expansión celular está acompañado por muchos cambios estructurales

El cese del crecimiento que se produce durante la maduración celular es, generalmente, irreversible y está normalmente acompañado por una reducción de la extensibiadad de la pared, como lo demuestran las mediciones realizadas por varios métodos físicos. Estos cambios físicos en la pared podrían ser consecuencia de (1) una reducción de los procesos de pérdida de rigidez de la pared, (2) un aumento del entrecruzamiento de la pared o (3) una alteración de la composición de la pared, que supusieran una estructura más rigida o menos expuesta a la pérdida de rigidez de la pared. Hay algunos resultados que apoyan cada una de estas hipótesis (Cosgrove 1997).

Varias modificaciones de la pared madura pueden contribuir a su endurecimiento:

- Los polisacáridos de la matriz recién secretados pueden estar alterados en su estructura, de manera que formen complejos con la celuiosa u otros polímeros de la pared, o pueden ser resistentes a las actividades de pérdida de rigidez de la pared.
- La eliminación de los enfaces moctos de los β-D-glucanos coincide con el cese del crecimiento en estas paredes.
- La desesterificación de las pectinas, que da lugar a unos geles pécticos más rígidos, está asociada también con el cese del crecumiento en gramineas y dicotiledoneas
- El entrecruzamiento de grupos fenólicos en la pared (como los residuos de tirosma de las HRGP, los residuos de ácido ferúlico anclados a las pectinas, y la lignina) coincide generalmente con la maduración de la pared y se cree que está mediado por la peroxidasa, un posible enzima de rigidización de la pared.

Durante y después del cese del crecimiento se producen numerosos cambios estructurales de la pared, pero aún no ha sido posible identificar el significado de los procesos individuales en el cese de la expansión de la pared.

### DEGRADACIÓN DE LA PARED Y DEFENSA VEGETAL

La pared celular vegetal no es simplemente un exoesqueleto merte y estático. Además de actuar como lumitación mecánica, la pared actua como una matriz extracelular que interacciona con las proteinas de la superficie celular y proporciona información respecto de la posición y el desarrollo. Contiene numerosos enzimas y pequeñas moléculas que son biológicamente activas y que pueden modificar las propiedades físicas de la pared, algunas veces en segundos. En algunos casos, las moléculas denvadas de la pared pueden actuar como señales para informar a la célula de las condiciones de su entorno, como la presencia de patógenos. Este aspecto es muy importante en las respuestas de defensa de las plantas (véase el capítulo 13).

Las paredes también pueden ser modificadas sustancialmente después de que el crecimiento ha cesado. Por ejemplo, la pared celular puede ser degradada masivamente, como ocurre durante la maduración del fruto o en el endospermo durante la germinación. En las células que forman las zonas de abscisión de hojas y frutos (véase el capítulo 22), la lámina media puede ser degradada selectivamente y dar lugar a células separadas e independientes. Las células también pueden separarse selectivamente durante la formación de los espacios aéreos intercelulares, durante el macimiento de la raiz en la germinación de las semillas y durante otros procesos de desarrollo. Las células vegetales también modifican sus paredes durante el ataque pategénico como una forma de defensa.

En la sección siguiente consideraremos dos tipos de cambios dinámicos que se producen en las paredes celulares maduras: la hidrófisis y el entrecruzamiento exidativo. También analizaremos cómo los fragmentos liberados de la pared durante el nitaque patogénico o incluso durante el recambio normal de la pared celular, pueden actuar como señales celulares que influyen en el metabolismo y desarrollo.

### Los enzimes median la hidrólleis y la degredeción de la pared

Las hemicelulosas y las pectinas pueden ser modificadas y cortadas por la acción de una gran vanedad de enzimas que se encuentran naturalmente en la pared celular. Este proceso ha sido estudiado con mayor detalle en la maduración de los frutos, en la que se cree que el reblandecimiento es el resultado del desensamblaje de la pared (Rose y Bennett 1999). Las glucamasas y enzimas relacionados pueden hidrolizar el esqueleto de las hemicelulosas, mientras que las xilosidasas y enzimas relacionados pueden eliminar las cadenas laterales del esqueleto del xiloglucano. Las transglicosilasas pueden cortar y unir hemicelulosas. Tales cambios enzimáticos pueden alterar las propiedades físicas de la pared, por ejemplo, al cambiar la viscosidad de la matriz o alterar la tendencia de las hemicelulosas a unirse a la celulosa. Los RNA mensajeros de las expansinas se expresan en la maduración del fruto del tomate, lo que sugiere que juegan un papel importante en el desensamblaje de la pared (Rose y col. 1997). Del mismo modo, durante el ablandamiento de los frutos se expresan altos niveles de pectin-metilesterasa, que hidroliza los ésteres metilicos de las pectinas. Esta hidrólisis hace que las pectinas sean más sensibles a la hidrólisis posterior por pectinasas y enzimas relacionados. La presencia en la pared celular de estos enzimas relacionados indica que las paredes pueden ser modificadas durante el desarrollo.

#### El ataque patogénico va acompañado por un estallido exidativo.

Cuando las células vegetales son dañadas o tratadas con moléculas elicitoras de masa molecular pequeña (véase el capítulo 13), activan la respuesta de defensa que da lugar a la producción de una alta concentración de peróxido de hidrógeno, radicales superóxido y otras especies activas del oxigeno en la pared celular. Este «estallido oxidativo» parece formar parte de la respuesta de defensa contra la invasión por patógenos (véase el capítulo 13) (Brisson y col. 1994, Otte y Barz 1996).

Las especies activas del oxigeno pueden atacar directamente a los organismos patógenos y pueden detener de forma indirecta la postenor invasión por patógenos mediante un rápido entrecruzamiento de los compuestos fenólicos de la pared celular. En tallos de tabaco, por ejemplo, las proteínas estructurales ricas en prolina de la pared se hacen rápidamente insolubles tras la berida o el tratamiento con elicitores y este entrecruzamiento está asociado con el estallido oxidativo y los mecanismos de rigidización mecánica de las paredes celulares.

# Los fragmentos de la pered actúan como moléculas de señalización

La degradación de las paredes celulares puede dar lugar a la producción de fragmentos biológicamente activos de 10 a 15 residuos de longitud, llamados oligonacarinas, que pueden estar implicados en las respuestas de defensa (véase el tema web 15.5). Algunos de los efectos fisiológicos y del desarrollo de las oligosacarinas son la estimulación de la síntesis de fitoalexinas, el estallido oxidativo, la sintesis de etileno, la despolarización de la membrana, cambios en el calcio estoplásmico, la síntesis inducida de proteínas relacionadas con el patogeno, como la quitinasa y la glucanasa, otras señales de «herida» locales y sistémicas y alteraciones en el crecimiento y morfogénesis de muestras de tejidos aislados (John y col. 1997).

Los ejemplos mejor estuduidos son los elicitores oligosacaridicos producidos durante la invasión por patógenos (véase el capítulo 13). Por ejemplo, el hongo

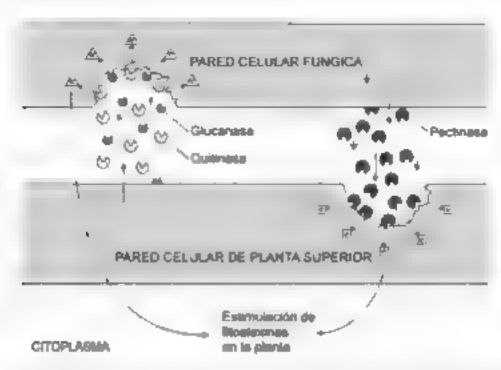


Figura 15.26 Esqueme de la producción de origonacarinas durante la invasión fúngica de las células vegetales. Los enzimes excretados por la plante, como la quitanses y la glucanase, assoun la pared del hongo y liberari oligonacarinas que elicitan la producción de compuestos de defensa (Mostesinas) en la plante. Del miemo modo la pecuriase fúngica libera oligonacarinas biológicamente activas desde la pered celular vegetal. (Según Brett y Weldron 1998.)

Phytophthora secreta una endopoligalacturonasa (un tipo de pectinasa) durante su ataque a los tejidos vegetales. A medida que este enzima degrada el componente péctico de la pared celular vegetal, se producen fragmentos de pectina, oligogalacturonanos, que elicitan multiples respuestas de defensa en la célula vegetal (Figura 15.28). Los oligogalacturonanos que tienen de 10 a 13 residuos de longitud son los más activos en estas respuestas.

Las paredes celulares vegetales también contienen β-D-glucanasa que ataca al β-D-glucano específico de la pared celular del hongo. Cuando este enzima ataca la pared fúngica, se liberan oligómeros de glucano con una potente actividad elicitora. Los componentes de la pared sirven en este caso como parte de un sistema para la detección del patógeno.

Las oligosacarinas también pueden funcionar durante el control normal del crecimiento y la diferenciación celular. Por ejemplo, se ha visto que un nonasacárido específico (un oligosacárido con nueve residuos de azúcar) derivado del xiloglucano inhibe la promoción del crecimiento por una auxina, el ácido 2,4-diclorofenomacético (2.4-D). El nonasacárido actua a una concentración óptima de 10<sup>-9</sup> M. Esta oligosacarina del xiloglucano puede actuar como un inhibidor del crecimiento por retroalimentación, por ejemplo, cuando la ruptura del xiloglucano inducida por auxina es máxima, puede evitar la excesiva debilidad de la pared. También se ha de-

mostrado que los oligómeros del xiloglucano relacionados influyen en la organogénesis en cultivos tisulares y pueden participar ampliamente en la diferenciación celular (Creelman y Mullet 1997).

#### RESUMEN

La arquitectura, mecánica y función de las plantas depende de forma crucial de la estructura de la pared celular. La pared es secretada y ensamblada como una estructura compleja cuya forma y composición varian a medida que la célula se diferencia. Las paredes celulares primarias se sintetizan en células que están en crecimiento activo y las paredes secundarias se depositan en ciertas células, como los elementos de los vasos del xilema y el esclerénquima, una vez que cesa la expansión celular

El modelo básico de la pared primaria es una red de microfibrillas de celulosa embebidas en una matriz de hemicelulosas, pectinas y proteinas estructurales. Las microfibrillas de celulosa son estructuras muy ordenadas de cadenas de glucanos sintetizadas en la membrana por complejos proteicos llamados particulas roseta. Recientemente se han identificado los genes de la celulosa sintasa en las plantas, lo que ha permitido descubrir que una gran familia de genes codifica éstas y otras proteinas relacionadas. La matriz es secretada a la pured desde el apareto de Golgi. Las hemicelulosas y las proteinas entrecruzan microfibrillas y las pectinas forman geles hidrofílicos que pueden ser entrecruzados por iones calcio. El ensamblaje de la pared puede estar mediado por enzimas. Por ejemplo, la xiloglucano endotransglicoxilasa trene la capacidad de llevar a cabo reacciones de transglicosilación que integran xiloglucanos recién sintetizados a la pared

Las paredes secundarias difieren de las primarias en que contienen mayor porcentaje de celulosa, tienen diferentes hemicelulosas y la lignina reemplaza a las pectinas en la matriz. Las paredes secundarias también pueden estar muy engrosadas, ser rigidas y contener proteínas estructurales especializadas embebidas.

En las células con crecumiento difuso, la direccionalidad del crecumiento viene determinada por la estructura de la pared, en particular, por la orientación de las microfibrillas de celulosa, que a su vez viene determinada por la orientación de los microfúbulos en el citoplasma. Dejando aparte el menisterno, las células se elongan mucho. El crecimiento celular está limitado por la capacidad de la pared celular de sufrir una deformación plástica, que a su vez está controlado de forma compleja por la adhesión entre si de polímeros de la pared y por la influencia de las proteínas que provocan la pérdida de rigidez dependiente de pH como las expansinas, las glucanasas y otros enzimas.

De acuerdo con la hipótesis del crecimiento ácido, la extrusión de protones que realiza la H\*-ATPasa acidifica la pared, y activa las expansinas. Las expansinas inducen la relajación de la tensión de la pared por distensión de los enlaces que mantienen unidas a las microfibrillas. El cese de la elongación celular purece ser debido a la rigidización de la pared celular provocada por un aumento del número de entrecruzamientos.

Los enzimas hidroliticos pueden degradar las paredes celulares maduras, completa o selectivamente, durante la maduración del fruto, la germinación de las semillas y la formación de las capas de abscisión. Las paredes celulares también pueden sufrir entrecruzamientos oxidativos en respuesta al ataque por patógenos. Además, dicho ataque por patógenos puede liberar fragmentos de la pared celular, algunos de los cuales tienen la capacidad de actuar como agentes de señalización celular.

#### MATERIAL WER

### **TEMAS WEB**

### 15.1 Terminología de la química de los polisacáridos

Se aporta una breve revisión de los términos que se utilizan para describir estructuras, enlaces y polímeros en la quimica de los polisacáridos.

### 15.2 Modelo molecular de la sintesia de celulosa y otros polisacáridos de la pared, que consista en la repetición de un disacárido

Se presenta un modero para la polimerización de unidades de celobiosa en cadenas de glucano por el enzima celulosa sintasa.

### 15.3 Componentes de la matriz de la pared celular.

Se puede demostrar, a nivel ultraestructural, la secreción de xiloglucanos y proteinas glicosiladas por parte del aparato de Golgi.

### 15.4 Las propiededes mecánicas de las parades celulares. Estudios con Nitelle

Se describen experimentos que demuestran que el 25 % más interno de la pared determina la direccionatidad de la expansión celujar

### 15.5 Estructura de las oligosecarinas biológicamente activas

Se ha demostrado que aigunos tragmentos de la pared celular tener actividad biológica.

#### **ENSAYO WEB**

### 15.1 Los gradientes de calcio y les oscilaciones en el crecimiento del tubo polínico

Se describe el papel del calcio en la regulación del crecimiento de la punta del tubo polínico.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Amor Y., Haigler C. H., Johnson S., Wainscott M. y Delmer D. P. (1995) A membraneassociated form of sucrose synthase and its potential role in synthesis of cellulose and callose in plants. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 92, 9353–9357.
- Arioli T., Peng L., Betzner A. S., Burn J., Wittke W., Herth W., Camilleri C., Hofte H., Plazinski J., Birch R., Cork A., Glover J., Redmond J. y Williamson R. E. (1998) Molecular analysis of cellulose biosynthesis in *Arapidopsis Science* 279: 717–720
- Baskin T. I., Wilson J. E., Cork A. y Williamson R. E. (1994) Morphology and microtubule organization in Arabidopsis roots exposed to orgzalin or taxol. Plant Cell Physiol. 35: 935-942
- Bibikova T. N., Jacob T., Dahse I. y Gibroy S. (1998) Localized changes in apoplastic and cytoplasmic pH are associated with root hair development in *Arabidopsis* phaltana. Development 125, 2925–2934.
- Brett C. T. y Wakkron K. W. (1996) Physiology and Biochemistry of Plant Cell Walls, 2<sup>th</sup> ed. Chapman and Hall, London
- Brisson L. F., Tenhaken R. y Lamb C. (1994) Function of oxidative cross-linking of cell wall structural proteins in plant disease resistance. *Plant Cell* 6: 1703–1712
- Brown R. M., Jr., Sexens I. M. y Kudlicka K. (1996) Cellulose biosynthesis in higher plants. Trends Plant Sci. 1: 149-155.
- Buchanan B. B., Grussem W. y Jones R. L., eds. (2000) Biochemistry and Molecular Biology of Plants. Amer. Soc. Plant Physiologists, Rockville, MD.
- Carpita N. C. (1996) Structure and biogenesis of the cell wails of grasses. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 47, 455–476.
- Carpita N. C. y McCann M. (2000) The cell wall. En Biochemistry and Molecular Biology of Plants, B. B. Buchanan W. Gruissem y R. L. Jones, eds., American Society of Plant Biologists, Rockville, MD, pags. 52, 108.
- Cheung A. Y., Zhan X. Y., Wang H. y Wu H.-M. (1996) Organ-specific and Agamous-regulated expression and glycosylation of a pollen tube growth-promoting protein. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93, 3853–3858.
- Cosgrove D. J. (1985) Cell wall yield properties of growing tissues. Evaluation by in vivo stress relaxation. *Plant Physiol.* 78: 347–356.
- Cosgrove D. J. (1997) Relaxation in a high-stress environment: The molecular bases of extensible cell walls and cell enlargement. *Plant Cell* 9: 1031–1041
- Cosgrove D. J. (2000) Loosening of plant cell walls by expansins. Nature 407: 321-326.
- Cosgrove D. J. y Durachko D. M. (1994) Autolysis and extension of isolated walls from growing cucumber hypocotyls. J. Exp. Bot. 45, 1711–1719
- Creelman R. A. y Muliet J. E. (1997) Oligosaccharuns, brassmolides, and jasmonates: Nontraditional regulators of plant growth, development, and gene expression. *Plant Cell* 9: 1211–1223

- Darley C. P., Forrester A. M. y McQueen-Mason S. J. (2001) The molecular basis of plant cell wall extension. *Plant Mol. Biol.* 47, 179-195.
- Delmer D. P. y Amor Y. (1995) Cellulose biosynthesis. Plant Cell 7: 987-1000.
- Gaspar Y., Johnson K. L., McKenna J. A., Bacic A. y Schultz C. J. (2001) The complex structures of arabinogalactum-proteins and the journey towards understanding function. *Plant Mol. Biol.* 47: 161-176.
- Gunning B. S. y Steer M. W (1996) Plant Cell Biology Structure and Function. Jones and Bartlett Publishers, Boston.
- Hayashi T (1989) Xyloglucans in the primary cell wall. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 40: 139–168.
- Holland N., Holland D., Helentjaris T., Dhugga K. S., Xoconostle-Cazares B. y Delmer D. P. (2000) A comparative analysis of the plant cellulose synthase (CesA) gene family. *Plant Physiol.* 123: 1313–1324.
- Hoson T (1993) Regulation of polysaccharide breakdown during auxin-induced cellwall loosening, J. Plant Res. 103, 369–381.
- Ishn T., Matsunaga T., Pelierin P. O'Neill M. A., Darvill A. y Albersheim P. (1999). The plant cell wall polysacchande rhamnogalacturonan II self-assembles into a covalently cross-linked duner. *J. Biol. Chem.* 274, 13098–13104.
- John M., Röhrig H., Schmidt J., Walden R. y Schell J. (1997) Cell signathing by oligosaccharides. *Trends Plant Sci.* 2, 111–115.
- Kimura S., Laosinchai W., Itoli T., Cut X. J., Linder C. R. y Brown R. M., Jr. (1999). Immunogold labeling of rosette terminal cellulose-synthesizing complexes in the vascular plant *Vigna angularis*. *Plant Cell* 11: 2075–2085.
- Li L.-C. y Cosgrove D. J. (2001) Grass group I pollen allergens (beta-expansins) lack proteinase activity and do not cause wall loosening via proteolysis. Eur. J. Biochem. 268, 4217–4226.
- Li Z -C., Durachko D. M. y Cosgrove D. J. (1993) An out-coleoptile wall protein that induces wall extension in vitro and that is antigenically related to a similar protein from cucumber hypocotyls. *Planta* 191, 349–356.
- McCann M. C., Wells B. y Roberts K. (1990) Direct visualization of cross-links in the primary plant cell wall. J. Cell Sci. 96, 323-334.
- McQueen-Mason S., Durachko D. M. y Cosgrove D. J. (1992) Two endogenous proteins that induce cell wall expansion in plants. *Plant Cell* 4, 1425–1433.
- Nishitani K. (1997) The role of endoxyloglucan transferase in the organization of plant cell walls. Int. Rev. Cytol. 173, 157, 206.
- O'Neill M. A., Eberhard S., Albersheim P y Darvill A. G. (2001) Requirement of borate cross-linking of cell wall rhamnogalacturonan II for *Arabidopsis* growth. *Science* 294, 846–849.
- Otte O y Barz W (1996) The chertor-induced oxidative burst in cultured chickpea cells drives the rapid insolubilization of two cell wall structural proteins. *Planta* 200: 238–246.

- Pear J. R., Kawagoe Y., Schreckengost W. E., Delmer D. P. y Stalker D. M. (1996).
  Higher plants contain homologs of the bacterial celA genes encoding the catalytic subunit of cellulose synthase. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 93: 12637–12642.
- Peng L., Kawagoe Y., Hogan P. y Delmer D. (2002) Sitosterol-b-glucoside as primer for cellulose synthesis in plants. Science 295, 147–148.
- Rayle D. L. y Cleland R. E. (1992) The acid growth theory of auxin-induced cell elongation is alive and well. *Plant Physiol.* 99: 1271–1274
- Richmond T.A. y Somerville C. R. (2000) The cellulose synthese superfamily. Plant Physiol. 124: 495–498.
- Roland J. C., Reis D., Mosmiak M. y Vian B. (1982) Cell wall texture along the growth gradient of the mung bean hypocotyl. Ordered assembly and dissipative processes, J. Cell Sci. 56, 303-318.
- Roso J. K. C. y Bennett A. B. (1999) Cooperative disassembly of the cellulose-xy-loglucan network of plant cell walls. Paratiels between cell expansion and fruit ripening. Trends Plant Sci. 4, 176–183.
- Rose J. K. C., Lee H. H. y Bennett A. B. (1997) Expression of a divergent expansingeness fruit-specific and repening-regulated. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 94: 5955-5960.
- Salnikov V V., Grimson M. J., Delmer D. P. y Haigler C. H. (2001) Sucrose synthese localizes to cellulose synthesis sites in tracheary elements. *Phytochemistry* 57: 823–833.
- Schopfer P (2001) Hydroxyl radical-induced cell-wall loosening in vitro and in vivo: Implications for the control of elongation growth. *Plant J* 28 679–688
- Séné, C. F. B., McCann M. C., Wilson R. H. y Grunter R. (1994) Fourier-transform Raman and Fourier-transform infrared spectroscopy. An investigation of five higher plant cell walls and their components. *Plant Physiol.* 106, 1623–1631.
- Smith R. C. y Fry S. C. (1991) Endotransglycosylation of xyloglucans in plant cell suspension cultures. *Biochem. J.* 279: 529–536.
- Thompson J. E. y Fry S. C. (2001) Restructuring of wall-bound xyloglucan by transglycosylation in living plant ceils. *Plant J.* 26, 23–34.
- Wilson R. H., Smith A. C., Kacurakova M., Saunders P. K., Wellner N. y Waldron K. W. (2000) The mechanical properties and molecular dynamics of plant cell wall polysacchanides studied by Fourier-transform infrared spectroscopy. *Plant Physiol* 124, 397–405.

# Capítulo 16

# CRECIMIENTO Y DESARROLLO

LA FASE VEGETATIVA DEL DESARROLLO se inicia con la embriogénesis, aunque el desarrollo continua durante toda la vida de la planta. Los biólogos dedicados al desarrollo vegetal centran su trabajo en cuestiones relativas a ¿cómo el zigoto (lega a ser embrión y el embrión una pláritula? ¿Cómo las nuevas estructuras vegetales proceden de las estructuras preexistentes? Los órganos se generan por división y expansión, pero también están formados por tejidos en los que grupos de células han adquindo funciones especializadas, y estos tejidos están estructurados en patrones determinados. ¿Cómo dan lugar esos tejidos a un patrón determinado, y cómo se diferencian las células? ¿Cuáles son los principios que dirigen el numento de tamaño (crecimiento) que se produce en todo el desarrollo vegetal?

La comprensión del crecimiento, de la diferenciación celular y de los patrones de formación a nivel celular, bioquímico y molecular es la meta de los biólogos del desarrollo. Esta comprensión también incluye el conocimiento de las bases genéticas del desarrollo. ¿Qué genes están implicados, cuál es su orden jerárquico, y como llevan a cabo los cambios en el desarrollo?

En este capítulo analizaremos lo que se conoce sobre estas cuestiones, comenzando con la embriogénesis. La embriogénesis micia el desarrollo vegetal, pero a diferencia del desarrollo animal, al desarrollo vegetal es un proceso continuo. La embriogénesis establece el plan básico del cuerpo vegetal y forma los menstemos que generan órganos adicionales en el adulto.

Después de unalizar la formación del embrión, examinaremos los menistemos apicales radicales y caulinares. La mayor parte del desarrollo vegetal es postembrionario, y se produce desde los menistemos. Los menistemos pueden ser considerados como factorias celulares en las que los procesos continuos de división celular, expansión y diferenciación generan el cuerpo vegetal. Las células derivadas de los menistemos forman los tejidos y órganos que determinan el tamaño, forma y estructura de la planta. Los meristemos vegetativos son altamente repetitivos, producen las mismas estructuras o similares una y otra vez, y su actividad puede continuar indefinidamente, un fenómeno conocido como crecimiento indeterminado. Algunos árboles de vida larga, como Pimis longueva y secuciyas, continuan su crecimiento durante miles de años. Otras, particularmente las plantas anuales, pueden cesar ol desarrollo vegetativo con el micio de la floración después de sólo unas pocas semanas o meses de crecimiento. Finalmente, la planta adulta sufre una transición del desarrollo vegetativo al reproductivo, que culmina con la producción de un zagoto y el proceso empieza de nuevo. El desarrollo reproductivo se analizará en el capítulo 24.

Las células derivadas de los menistemos apicales muestran patrones especificos de expansión celular, y estos patrones de expansión determinan la forma y el tamaño final de la planta. Examinaremos cómo se analiza el crecimiento vegetal después de analizar los menistemos, con especial atención a los patrones de crecimiento en el especio (relaciones de las estructuras vegetales) y en el tiempo (cuándo se producen dichos acontecimientos).

Finalmente, a pesar de su crecimiento indeterminado, las plantas como otros organismos multicelulares, sufren senescencia y mueren. Al final de este capitulo consideraremos la muerte como un fenómeno del desarrollo, tanto a nivel celular como de todo el organismo. Para una revisión histórica del estudio del desarrollo vegotal, véase el ensayo web 16.1

# **EMBRIOGÉNESIS**

El proceso de desarrollo conocido como embriogénesia inicia el desarrollo vegetal. Aunque la embriogénesis normalmente se inicia con la unión de una célula espermática con una ovocélula, formando una célula única llamada zigoto, las células somáticas también pueden sufrir embriogénesis en circunstancias especiales. La fertilización también inicia otros tres programas de desarrollo: desarrollo de endospermo, semilla y fruto. Nos centraremos en la embriogénesis ya que proporciona la clave de la comprensión del desarrollo vegetal.

La embriogênesis transforma un zigoto unicelular en una planta embrionaria multicelular y microscópica. Un **embrión** completo posee el cuerpo vegetal básico de una planta madura y muchos de los tejidos adultos, aunque están presentes de forma rudimentaria.

La doble fecundación es exclusiva de las angiospermas (véanse los temas web 1.1 y 1.2). En las plantas, como en otros eucariotas, la unión de una célula espermática con la ovocélula forma un zigoto de unicelular. En las angiospermas, no obstante, este acontecimiento va acompañado de un segundo evento de fecundación, en el que otra célula espermática se une a dos núcleos polares para formar un núcleo

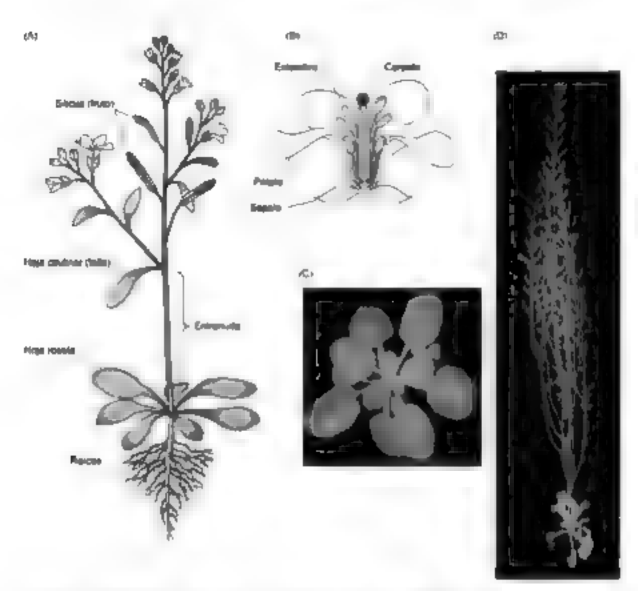


Figure 16.1 Arabidopsis thelians. (A) Dibujo de una planta de Arabidopsis madura mostrando sua diversos órganos. (B) Dibujo de una flor mostrando sua órganos florales. (C) Una planta vegetativa filmadura coneta de hojas basales en roseta y un sistema radical (no mostrado). (D) Una planta imadura después de que muches de sua floras hayan madurado y se hayan desarrollado eliques. "A y 8 según Clark 2001. C y D cortaela de Caren Chang.)

de endospermo triploide, a partir del cual se desarrollara el endospermo (el tejido que aporta los nutrientes para el desarrollo del embrión).

La embriogênesis se produce en el anco embrionario del primordio seminal, mientras que el saco embrionario y estructuras asociadas darán lugar a la semilia. La embriogênesis y el desarrollo del endosperma se producen paralelamente durante el desarrollo de la semilia, y el embrión forma parte de la semilia. El endospermo también puede formar parte de la semilia madura, aunque en algunas semilias desaparece antes de que se haya completado el desarrollo de la semilia. La embriogénesis y el desarrollo de la semilia son procesos altamente ordenados e integrados, iniciándose

los dos tras la doble fecundación. Una vez completados, la semilia y el embrion entran en latencia y son capaces de sobrevivir durante largos períodos de tiempo en condiciones desfavorables para el crecimiento. La capacidad para formar semillas es una de las claves del éxito evolutivo tanto de angiospermas como gimnospermas.

El hecho de que los zigotos den lugar a un embrión organizado con una estructura predecible y específica para cada especie nos indica que el zigoto está genéticamente programado para desarrollarse de una forma determinada, y que la división, la expansión y la diferenciación celular están fuertemente controladas durante la embriogénesis. Si estos procesos se produjeran al azar en el embrión, el resultado sería un grupo de células desorganizadas un forma ni función determinadas.

En esta sección examinaremos estos cambios con mayor detalle. Nos centraremos en los estudios genéticos moleculares que se han llevado a cabo con *Arabidopsis* y que han proporcionado gran información sobre el desarrollo vegetal. Es muy probable que la mayoría de las angiospermas usen mecanismos similares de desarrollo, que aparecieron tempranamente en la evolución de las angiospermas y que la diversidad de las formas vegetales se haya producido por cambios sutiles en el tiempo y lugar de expresión de los reguladores moleculares del desarrollo, más que efecto de mecanismos diferentes (Doebley y Luckens 1998).

Arabidopsis ibaliana es un miembro de la familia de las Brasicaceas, o de la familia de la mostaza (Figura 16.1). Se traza de una planta poqueña, muy apropiada para el cultivo en laboratorio y experimentación. Se la ha llamado la Drosophila de la biologia vegetal debido a su uso extendido en el estudio de la genética vegetal y los mecanismos moleculares genéticos, particularmente para comprender los cambios del desarrollo vegetal. Fue la primera planta superior cuyo genoma se accuenció completamente. Además, a nivel internacional se está realizando un gran esfuerzo para conocer la función de cada uno de los genes del genoma de Arabidopsis para el año 2010. En consecuencia, estamos más próxumos de conocer los mecanismos moleculares que dirigen la embriogênesis de Arabidopsis que de ninguna otra especie vegeta).

# La embriogénesis establece las características esenciales de la planta madura

Las plantas se diferencian de la mayoria de los animales en que la embriogénesis no genera directamente los tejidos y los órganos del adulto. Por ejemplo, la embriogenesis en angiospermas forma el cuerpo rudimentamo de una planta, que consta tipicamente de un eje embrionario y dos cotiledones (si es una dicotiledonea). No obstante, la embriogénesis establece los dos patrones básicos del desarrollo que se mantienen y pueden verse fácilmente en la planta adulta:

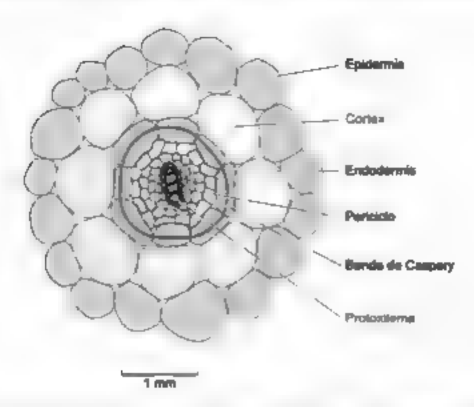


Figura 16.3 El patrón radial de lejidos que se encuentran en los órganos de una planta puede observerse en una sección transversel de raiz. Este sección transversel de raiz de Arabidopate esté aproximadamente a 1 mm del ápice de la raiz, una región en la que se han formado diferentes tesidos.

- El patrón del desarrollo del eje apical-basal.
- 2. El patrón radial de tejidos en tallos y raices.

La embriogênesis también establece los meristemos primarios. La mayoría de las estructuras que forman la planta adulta se generan tras la embriogênesis por actividad de meristemos. Aunque estos meristemos primarios están bien establecidos durante la embriogênesis, sólo llegarán a ser activos tras la germinación y empezarán a generar los órganos y tejidos de la planta adulta.

Patrón axial. Casi todas las plantas muestran una polaridad axial en la que los tejidos y órganos se organizan en un orden preciso a lo largo de un eje tineal polarizado. El menstemo apical del brote o caulinar se encuentra en uno de los extremos del oje, y el menstemo apical de la raíz está en el otro. En el embrión y en la plántula, uno o dos cotiledones están insertados justo debajo del menstemo apical caulinar. A continuación, en esta disposición lineal, se encuentra el hipocotilo, seguido de la raíz, el menstemo apical radicular y la caliptra o cofía. Este patrón axial se establece durante la embriogénesis.

Lo que no parece ser tan obvio es el hecho de que un segmento bien de un brote o de una ratz tenga también extremos basal y apical, con propiedades fisiológicas y

estructurales diferentes. Por ejemplo, mientras que las raices adventicias se desarrollan a partir de los extremos basales de estaquillas, las yemas se desarrollan a partir de los extremos apicales, incluso si se invierten (véase la figura 19 12).

Patrón radial. Los diferentes tejidos están organizados en un patron preciso en los organos vegetales. En los tallos y las raíces, los tejidos están estructurados en un patrón radial que se extiende desde la parte más externa de un tallo o una raíz hacia su centro. Si examinamos la sección transversal de una raíz, por ejemplo, descubriremos tres anillos concentricos de tejidos ordenados alrededor de un eje radial: una capa más externa de células epidérmicas (la epidermis) recubre un tejido cilindrico de tejido cortical (córtex), que rodea a su vez al cilindro vascular (la endodermis, el periciclo, el floema y el xilema) (Figura 16.2) (véase el capítulo 1).

La protodermis es el menstemo a partir del cual se genera la epidermis, el meristemo fundamental produce el futuro cortex y la endodermis y el procambium es el menstemo que da lugar al tendo vascular primario y al cambium vascular

# El embrión de Arabidopsis pasa por custro etapas distintas de desarrollo

El patrón de embriogènesis de *Arabidopsis* ha sido ampliamente estudiado y es el que aqui se presenta, pero no hay que olvidar que las angiospermas pueden tener patrones de desarrollo diferentes y, por lo tanto, éste es sólo un tipo.

Las etapas más importantes de la embriogénesis en Arabidopsis, y en muchas otras angiospermas, son las siguientes:

- 1 El estado globular. Después de la primora división del zigoto, la célula apical sufre una serie de divisiones, generando un embrión globular de ocho células (octante) unas 30 horas después de la fecundación (Figura 16.3C). Otras divisiones adicionales muy precisas aumentan el numero de células en la esfera (Figura 16.3D).
- 2 El estado de corazón. Este estado se forme por rápidas divisiones celulares en dos regiones en cada uno de los lados del futuro brote apical caulinar. Estas dos regiones producen las protuberancias que posteriormente darán lugar a los co-tiledones, y a la simetria bilateral del embrión (Figura 16.3E y F).
- El estado de torpedo. Este estado es resultado de la elongación de las células a lo largo del eje embrionario y posterior desarrollo de los cotiledones (Figura 16 3G).
- El estado de moduración: Hacia el final de la embriogénesis, el embrión y la semilla pierden agua y se hacen metabólicamente quiescentes, a medida que entran en latencia (Figura 16.3H).

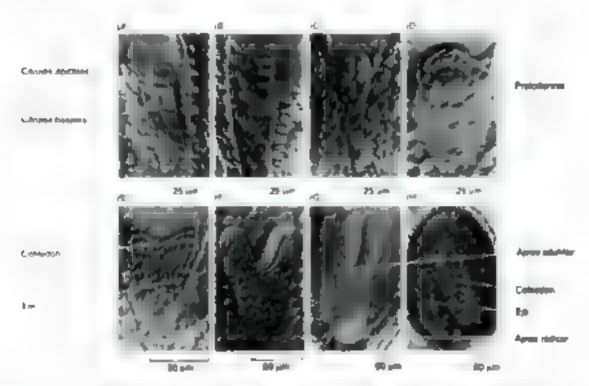


Figura 16.3 La ambriogénesis de Arabidopais se caracteriza por un patrón preciso de divisiones calularea. Aqui se muestran las auceaves stapas de la embriogénesis. (A) Un embrión de una cálula después de la primera división del zigoto, que forma las cálulas apical y basel. (B) el embrión de dos cálulas. (C) el embrión de ocho cálulas. (D) el estado globular inicial, que ha desarrolledo una protodermis distinguible (capa superficial). (E) estado corazón inicial. (F) estado corazón final. (G) estado torpado. (H) embrión maduro. (Según West y Harada 1993, fotografías tomadas por K. Metsudaira Yea, portesía de John Harada, © American Society el Plant Biologial, re-mpreses con permiso.)

Los cotiledones son los órganos de reserva para muchas especies, y durante la fase de crecimiento de los cotiledones, se sintetizan y depositan en los cotiledones protesnas, atmidón y lipidos para ser utilizados por la plántula durante el crecimiento heterotrófico (no fotosintético) que se produce después de la germinación. Aunque las reservas alimenticias en Arabidopsis se almacenan en los cotiledones, el crecimiento de los cotiledones en esta especie no es tan extensivo como en muchas otras dicotiledóneas. En monocotiledóneas, las reservas se almacenan principalmente en el endospermo. En Arabidopsis y en muchas otras muchas dicotiledóneas, el endospermo se desarrolla rápidamente al inicio de la embriogénesis pero es reabsorbido posteriormente, de forma que la semilla madura carece de tejido endospérmico.

# El patrón axial del embrión se establece durante la primera división celular del zigoto

La polaridad axial se establece muy pronto en la embriogénesis (véase el terma web 16.1). De hecho, el zigoto en si mismo está polarizado y se elonga unas tres

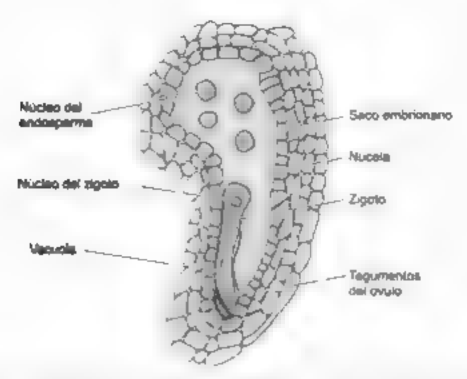


Figure 16.4 Un primordio seminal de Arabidopsia que contiene el seco ambrionario 4 horas después de la doble fecundación. El zigoto muestre una mercada polarización, La mitad terminal del zigoto liene un choplasma denso y un unico núcleo de gran temaño, mientras que una gran vacuola central coupa la mitad basal de la celluta. En esta empa, el seco embrionario que rodea el zigoto contiene también quatro núcleos endospérmicos.

veces antes de la primera división. El extremo apical del zigoto posee un enoplasma denso, mientras que la mitad basal de la célula contiene una gran vacuola central (Figura 16.4).

La prunera división del zigoto es asimétrica y se produce en ángulo recto al eje longitudinal. Esta división crea dos células, una apical y una basal, con destinos muy diferentes (véase la figura 16.3A). La célula hija más poqueña, la apical, rocibo más citoplasma que la célula más grande, la basal, que hereda la gran vacuola del zigoto. Casi todas las estructuras del embrión, y en última instancia la planta madura, derivan de la pequeña célula apical. Dos divisiones verticales y una división horizontal de esta célula apical, generan el embrión globular de ocho células (octante) (véase la figura 16.3C).

La célula basal también se divide, pero todas las divisiones son horizontales, en ángulo recto al eje longitudinal. El resultado es un filamento de seis a nueve células conocido como el suspensor que ancla el embrión al sistema vascular de la planta. Sólo una de las células derivadas de la célula basal contribuye al embrión. La césula derivada más próxima al embrión se conoce como hipófisis, y forma la columela, o parte central de la cofia radical, y una parte esencial del menistemo radical apical conocida como centro quiescente, que se analizará más adelante en este capítulo (Figura 16.5).

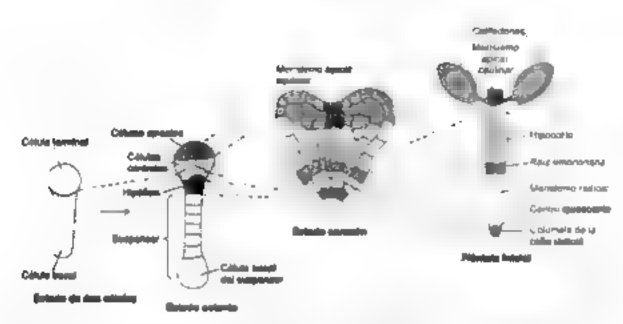


Figure 16.5 La organización epical-basel de los tejidos vegetales y órganos se establece al início de la embriogênesis. Los dibujos ilustran cómo una plántula de Arabidopaia as origina a partir de regiones especificas del embrión (Seguri Willemann y col. 1995)

Aunque el embrión es esférico durante toda la etapa globular de la embriogénesis (véase la figura 16.3A-D), las células localizadas entre las mitades apical y basal do la esfera poseen diferentes identidades y funciones. A medida que el embrión continúa creciendo y alcanza el estado de corazón, la polaridad axial se distingue más claramente (véase la figura 16.5), y se pueden reconocer ya tres regiones axiales:

- 1 La región apical da lugar a los cotiledones y al menstemo apical del brote.
- 2 La región media da lugar al hipocotilo, la raíz y a la mayor parte del meristemo radical.
- 3 La hipófisis da lugar al resto del menstemo apical (véase la figura 16.5).

Las células de la capa superior e inferior en las primeras etapas del estado globular del embrión son diferentes, y el embrión se divide en las mitades apical y basal, reflejando el patrón axual impuesto por el zigoto en el embrión.

### El patrón radial en la diferenciación de los tejidos se observa por primera vez en el estado globular

El patrón radial en la diferenciación de los tejidos se observa por primera vez en el embrión octante (Figura 16 6). A medida que continúan las divisiones celulares en el embrión globular, las divisiones transversales dividen la capa inferior de células radialmente en tres regiones. Estas tres regiones formarán los tejidos ordenados ra-

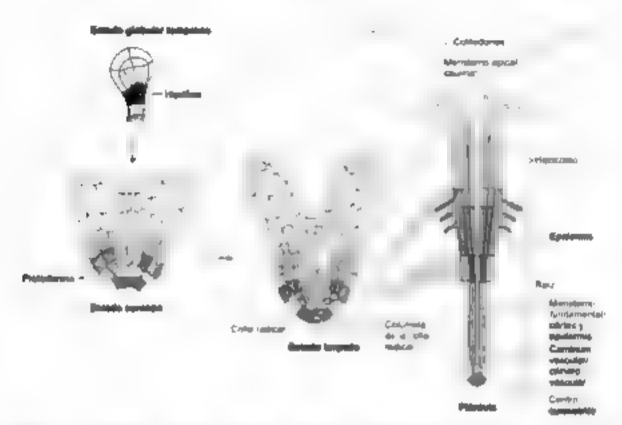


Figura 18.6 El patrón redici de los tejidos se establece tembién durante la embriogénesia. Estos diagrames flustran el origen de los diferentes tejidos y órganos en las regiones embrionarias de la embriogénesia de Arabidopeia. Las tinses grases entre los estados torpado y plántula indican las regiones del embrión que den lugar e les diverses regiones de la plántula. Las regiones expandidas representan los limites en los que el destino del deserrollo es más flexible. (Segun Ven Der Berg y out. 1995.) (Véasa asquema en color en el CD.)

dialmente de los ejes del tallo y la raiz. Las células más externas forman una capa unicelular superficial, conocida como protodermis. La protodermis cubre ambas mitades del embrión y generará la epidermis.

Las cétulas que formarán el meristemo fundamental se sitúan por debayo de la protodermis. El meristemo fundamental dará lugar al eórtea, y en la raiz e hipocotilo, también la endodermia. El procambium es la capa más interna, de cétulas alargadas, que generará los tejidos vasculares y en la raiz, el pericicio (véase la figura 16.2).

# La embriogénesia requiere la expresión de genes específicos

El análisis de mutantes de *Arobidopsis* que o bien no establecen la polandad axial o se desarrollan anormalmente durante la embriogénesis ha permitido identificar genes cuya expresión participa en el establecimiento de los patrones de tejidos durante la embriogênesis



Las genes GNOM controlen la polanded apica-bessi

#### (B) Tipo silvestre Mutante monopleros



Los genes MONOPTEROS controlen la formación de la raiz principal

Figure 18.7 Se han identificado games cuyas funciones son esenciales para la ambriogânesis de Azabidopala mediante la eslección de mutantes en los que el estado embrignente esta bioquesdo, como en gram y manaplaras. Se contrasta el desarrollo de las plantidas mutantes con el del tipo elivisatre en el mismo estado de desarrollo. (A) El gen GNOM establece la polaridad apical-basel. A la derecha se mutante una planta homocigota para gram. (B) El gen MONOPTEROS es recessario para el patrón basel y la formación de la razz primana. Las plantes homocigotas para la mutación monopraros tienen un hipocotillo, un meristemo apical caultnes normel y cotiledones, pero carecen de la raiz principal. (A segun Willemson y col, 1998; B según Verte y Júrgens 1993.)

El gen GNOM: El patrón axial. Las plántulas homocigotas para las mutaciones en el gen GNOM carecen de raices y cotiledones (Figura 16.7A) (Mayer y col. 1993). Los defectos en embriones gnom aparecen por primera vez durante la división inicial del zigoto, y persisten a lo largo de toda la embriogénesis. En los mutantes extremos, los embriones gnom son esféricos y carecen completamente de polaridad axial. Podemos concluir que la expresión del gen GNOM es necesaria para establecer la polaridad axial.

Los genes MONOPTEROS: Raix principal y tejido vancular. Las mutaciones en los genes MONOPTEROS (MP) dan lugar a plantulas que carecen de hipocotilo y de raiz, aunque producen una región apical. En los embriones mutantes mp las estructuras apicales no son estructuralmente normales y los tejidos de los cotiledones están desorganizados (Figura 16 7B) (Berleth y Jürgens 1993). Los embriones de mutan-

<sup>1</sup> En los análisis genéticos de plantas y levaduras, los genes de upo silvestre (normales) se escriben con letras mayasculas y cuesava (en este caso, 6 \( \times OM\) y las mutaciones en letras minásculas (aqui gnow).

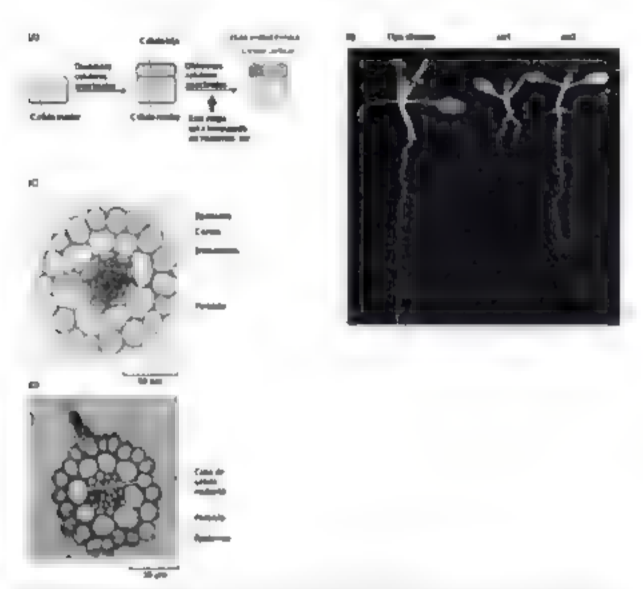


Figura 16.6 Las mutaciones del gen SCARECROW (SCR) de Arabidopsis sheran el patrón teular de la faíz. (A) Las divisiones celulares que formen la endodermie y el córtex. Las oblutes endodérmicas y las oblutes corticales derivan de les mismes oblutes microles como resultado de dos divisiones celulares astrativosa. La oblute madre contical-endodérmica (oblute no determinada) se expande y es divide antidicalmente reproducióndose a si misme y dendo lugar a una celula hija. La celula hija entongas se divide periolinalmente para der lugar a una pequeña celula de características endodérmicas y a una celula grande que formará una celula cortical. La segunda división asimétrica no se produce en los mutantes ext, y la celula hija formada como resultado de la división anticinal de la célula madre tiene características de células corticales y andodérmicas. (B) Se compera el crecimiento de una plántula tipo alivestre de 12 dias (izquierda) con una plántula homocigota mutante del gen SCARECROW (centro y derecha). (C) Sección transversal de la raiz principal de una plántula tipo alivestre. (D) Sección transversal de la raiz principal de una plántula tipo alivestre. (D) Sección transversal de la raiz principal de una plántula tipo alivestre. (D) Sección transversal de la raiz principal de una plántula tipo alivestre. (D) Sección transversal de la raiz principal de P. Bentey.)

tes mp muestran anormalidades por prunera vez en el estado octante y no forman el procambium en la parte inferior del embrión globular, la parte que daria lugar al hi-pocotilo y la raíz. Mas adelante se forma algo del tejido vascular en los cotiledones, pero tas haces están inadecuadamente conectados.

Aunque los embriones de mutantes mp carecen de raíz principal cuando germinan, a medida que la plántula crece y se hace adulta forman raices adventicias. Los tejidos vasculares en todos los órganos de estas plantas mutantes están poco desarrollados, con discontinuidades frecuentes. Así pues, los genes AP son necesarios para la formación de la raíz principal del embrion, pero no para la formación de la raíz en la planta adulta. El gen MP es unportante para la formación del tejido vascular durante el desarrollo postembrionario (Przemeck, 1996).

Los genes SHORT ROOT y SCARECROW: Desarrollo del sejido fundamental. Se han identificado genes que funcionan en el establecimiento del patrón radial de tejidos en la raiz y en el hipocotilo durante la embriogênesis. Estos genes se requieren igualmente para el mantenimiento del patrón radial durante el desarrollo postembrionano (Scheres y col. 1995; Di Laurenzio y col. 1996). Con el fin de identificar estos genes los investigadores han aislado mutantes de Arabidopsis que presentan un crecimiento lento de las raices (Figura 16.8B). El análisis de estos mutantes permitió identificar algunos de ellos que tienen defectos en el patrón radial de tejido. Dos de los genes afectados SHOOT ROOT (SHR, del inglés shoot root, raiz corta) y SCA-RECROW (SCR, del inglés scarecrow, espantapájaros) son necesarios para la diferenciación de tejidos y la diferenciación celular, no sólo en el embrión, sino también en las raíces principales y secundarias y en el hipocotilo

Los mutantes de SHR y SCR producen raices con una capa unicelular de tejido fundamental (Figura 16 8D). En plantas con la mutación ser, las células que forman esta capa de tejido fundamental poseen una identidad mixta y muestran características tanto de células endodérmicas como corticales. Estos mutantes ser carecen también de la capa de células llamada valua de alasidón, estructura implicada en la respuesta del crecumiento a la gravedad (véase el capítulo 19). Las raíces de las plantas con la mutación shr también tienen una única capa de células de tejido fundamental, pero sólo con características de células corticales y no de endodermis.

EL gen HOBBIT: El meristemo radical. Los menstemos del brote y de la raiz principal se establecen durante la embriogénesia. Como en muchos casos no llegan a ser activos en esta etapa, puede ser más apropiado el término promeristemo para describir a estas estructuras. Un promeristemo se puede definir como una estructura embrionaria que llegará a converturse en menstemo a partir la germinación.

No se ha identificado todavia un marcador del promeristemo radical, pero parece determinarse en las primeras etapas de la embriogenesis. Las células madre de la cofia radical (las células que darán lugar a la cofia radical por divisiones) se forman a partir de la hipófisis durante el estado de corazón de la embriogénesis, indicando que el promeristemo radical se establece al menos en este estado de la embriogéne-

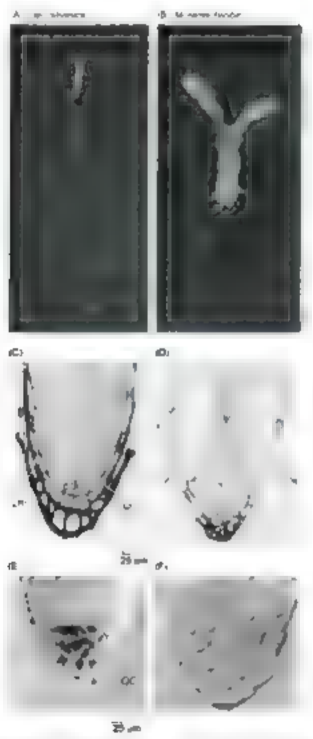


Figure 18.9 El gen HOBSIT (HST) es importante para el deserrollo de un meristerio apical redical funcional. (A; Plántula lipo elivestre de Arabidopeix (B) plántula de un mutante hobbit; (C) aploe redical de tipo elivestre mastrando el centro quesconte (QC), la columeta (COL) y la cota radical lateral (LRC). (D) ápice radical de un mutante hobbit; (E) centro quesconte y columeta del tipo elivestre. (F) autencia de centro quiescante y columeta en hobbit. Las plántules de A y B se tomazon 7 días después de la germinación (ampliada 44). La tinción con yochro revela los granos de almidón en las cálulas de la columeta de la cota radical en el tipo silvestre (E). No hey granos de almidón en el ápice de la raíz del mutante hobbit (F). (Seguin Willemaen y col. 1998.)

sis (Figura 16.9). La expresión del gen *HOBBIT* puede ser un marcador precoz de la identidad del menistemo radical (Willemsen y col. 1998).

Los mutantes del gen HOBBIT (HBT) son deficientes en la formación de una raiz embrionaria funcional, al igual que las plantas mutantes mp. Sin embargo ambas mutaciones actúan de modo diferente. Los mutantes hbr empiezan a mostrar anormalidades en la etapa celular de dos a cuatro células, antes de la formación del embrión globular. El principal defecto de los mutante hbr se encuentra en el precursor de la hipófisis, que se divide verticalmente, en lugar de horizontalmente. En consecuencia, no se forma la hipófisis y el meristemo radical que se forma a continuación carece de centro quiescente y de columela (véase la figura 16 9F). Los embriones de los mutantes hbr parecen tener un meristemo radical, pero no es funcional cuando las plántulas germinan. Además, las plantas crecidas a partir de embriones mutantes hbr son incapaces de formar raices laterales.

El gen SHOOTMERISTEMLESS: El promeristemo del brote El promeristemo del brote se puede reconocer morfológicamente en el estado de torpedo de la embriogénesis en Arabidopsis. Las divisiones orientadas de algunas de las células que hay entre los cotiledones dan lugar a una estructura en capas de esta región, característica del menistemo apical del brote (como se describirá más adelante en este capitulo). No obstante, los progenitores de estas células probablemente adquieren la identidad molecular de las células del menistemo apical del brote mucho antes, durante el estado globular.

El gen SHOOTMERISTEMLESS (STM. del inglés shootmenstemless, carente de menistemo caulmar) se expresa especificamente en las células que formarán el menistemo apical del brote y se requiere su expresión en estas celulas para la formación del promeristemo del brote. Las plantas de Arabidopsis homocigotas para la mutación con pérdida de función del gen STM no forman el menistemo apical caulmar, y en su lugar todas las células de esta región se diferencian (Lincoln y col. 1994). El producto del gen STM silvestre parece suprimir la diferenciación celular, asegurando que las células del menistemo permanezcan indiferenciadas.

EL mRNA de STM se puede detectar inicialmente en una o dos células en el extremo apical del embrión medioglobular. En el estado de corazón, la expresión STM queda restringida a unas pocas células de los cotiledones (Long y col. 1996). Como STM actúa como un marcador de estas celulas, el menstemo apical del brote debe ser especificado bastante antes de ser reconocido morfológicamente. El gen STM es necesario no sólo para la formación del menstemo apical del brote embrionario, sino para el mantenimiento de la identidad del menstemo apical caulmar en la planta adulta. La función del nucleo en el control del desarrollo se demostró por primera vez en el alga unicelular gigante, Acetobulario (vease el enanyo web 16.2)

# La maduración del embrión requiere la expresión de genes específicos

El embrión de *Arabidopsis* entra en latencia una vez ha generado unas 20.000 células. La latencia se alcanza por perdida de agua y por el cese de la transcripción de genes y sintesis de proteinas, no sólo en el embrión sino en toda la semilla. Para adaptar la célula a las condiciones especiales de latencia, se requiere la expresión de genes especificos. Por ejemplo, los genes *ABSCISIC ACID INSENSITIVES* (*ABIS*, del inglés *abscisic* acid *i*nsensitive 3, insensible al ácido abscisico) y *FUSCA3* se requieren para el inicio de la latencia y son sensibles a la hormona ácido abscisico, molécula señal que inicia la latencia de la semilla y del embrión *ABI3* también controla la expresión de los genes que codifican las proteínas de reserva que se depositan en los cotiledones durante la fase de maduración de la embriogénesis (véase el capítulo 23).

El gen LEAFY COTYLEDONI (LEC1, del inglés leafy cotyledon 1, cotiledón frondoso) también es activo en las últimas etapas de la embriogénesis. Como los mutantes lec1 no pueden sobrevivir a la desecación y no entran en latencia, los embriones mueren a menos que se aíslen antes de la desecación. Los embriones aislados germinarán en cultivo y generarán plantas fértiles, iguales a las plantas del tipo silvestre excepto por la falta de proteina de reserva 7S y por tener los cotiledones tipo hojas con tricomas en la superfície superior

La apariencia normal y el desarrollo de los mutantes lec l maduros indican que el gen LEC1 se necesita sólo durante la embriogénesis. Aunque los defectos más obvios de los mutantes lec l sólo son visibles en la fase de maduración del embrión, el mRNA resultante de la expresión del gen LEC1 se puede detectar durante toda la embriogénesis. Se ha propuesto que el gen LEC1 es un represor general del desarrollo vegetativo y su expresión es necesaria durante toda la embriogénesis (Lotan y col. 1998).

# EL PAPEL DE LA CITOCINESIS EN EL PATRÓN DE FORMACIÓN

Una de las características más destacable de la organización tisular de muchas plantas, ilustrada por *Arabidopsis*, es el patrón preciso de divisiones orientadas, llamado con frecuencia *estereotipo*. Este patrón de división genera filas de células que se extienden desde el menistemo hacia la base de la planta. Aunque el patrón de división no es tan preciso en las demás especies, el patrón básico de formación de tejido es similar. Qué importancia tiene el plano de división celular para establecer los patrones titulares en los órganos vegetales?

# El patrón de división estereotípico no se requiere en los patrones axial y radial de diferenciación tisular

Los dos mutantes de Arabidopsis, fass y ton, tienen efectos extremos sobre los patrones de división colular en todos los estados del desarrollo y eliminan las divisiones estereotópicas que se observan en el tipo silvestre (Torres-Ruiz y Jürgens 1994, Traas y col. 1995). Estas mutaciones probablemente se producen en el mismo gen, y las células de las plantas bomocigotas para la mutación ton («tonel») carecen de una estructura citoplásmica conocida como banda preprofásica de los microtúbulos. La banda preprofásica parece ser esencial para la orientación del fragmoplasto durante

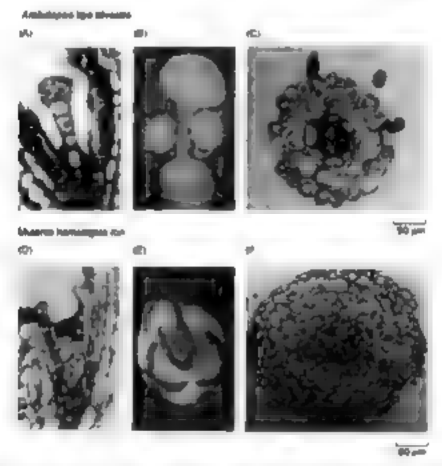


Figure 16.10 Les plantes de Arabidopeis con mutaciones en el gen TON son incapaces de former le barde preprofésica de microlubulos en célules en cualquer estado de división. Les plantes con está mutación son muy irregulares en sus divisiones celuleres y plance de expansión, de modo que son muy deformes. No obstante, continuan formando tejidos reconocibles y órganos en sus posiciones correctas. Aunque los órganos y lejidos producidos por tetas plantes mutarites son muy anormales, el patrón tedial de lejidos no se ve atlerado. (A-C) Arabidopsis tipo silvestre: (A) ambitión en estado plobular intelal; (B) plántula vieta desde amba, (C) sección transversal de una reiz. (D-F) Estados comparativos de un Arabidopsis homocigoto mutante para la mutación ton: (D) inicio de embriogénesis. (E) plántula mutante vieta desde amba, (F) Sección transversal de la raiz del mutante, mostrando la crientación el azar de las célules, pero con un orden paracido al del tipo silvestre; una capa apidámica arderior recubre una capa muticiolular del córtex, que a su vez rodes al cilindro vescular. (Segun Trass y col. 1995.)

la citocinesis y se necesita para las divisiones celulares orientadas (véase el capitulo li y el tema web 16.2).

El efecto de la mutación ton se ha observado en las etapas iniciales de la embriogénesis y persiste durante todo el desarrollo. Las plantas son pequeñas, nunca alcanzan más de 2 ó 3 cm de altura. Tienen hojas, raices y tallos deformes y son estériles (Figura 16-10D-F). Sin embargo, las plantas mutantes no sólo establecen un patrón axial, sino que tienen todos los tipos de células y órganos de la planta silvestre, y se encuentran en la posición adecuada. El número preciso de células encontradas en cada capa de tejido es radicalmente diferente en los mutantes, pero cada tejido está presente en el orden apropiado.

El hecho de que estos mutantes no impidan el establecimiento del patrón radial de tejido es una prueba evidente de que el patrón de división celular estereotipica que se encuentra en el embrión de *Arabidopsis* y en la raiz no es esencial para el patrón radial de diferenciación tisular.

# Un mutante de Arabidopais con una citocinesis defectuose no puede establecer el patrón radial tisular

El mutante de Arabidopsis buolle tiene un defecto en la citocinesis, la etapa final de la mitosis en la que se forma una nueva pared separando los núcleos hijo en dos células diferentes. El gen KNOLLE codifica una proteina similar a la sintaxina que es importante en la fusión de vesiculas. Las alataxinas son proteínas que se integran en las membranas, permittendo su fusión. La fusión de vesículas es esencial en la citocinesis (Figura 16.11).

Aunque la división celular no está bloquenda por la mutación *knolle*, la formación de la placa celular es irregular y con frecuencia incompleta. A causa de ello, muchas células son binucleadas, mientras que otras están parcialmente separadas o conectadas por grandes puentes citoplásmicos. Los planos de división también son irregulares. Estas irregularidades tienen efectos importantes sobre el desarrollo.

Las plantas homocigotas para la mutación *knolle* realizan la embnogénesis, aunque el patrón radial de tejidos está seriamente dañado y no se forma la capa de epidernos en las etapas iniciales de la embnogenesis. La mutación *knolle* no evita la formación del eje apical-basal y se completa la embnogénesis, aunque las plantalas tienen una vida corta y mueren poco después de la germinación. Las plantas carecen de mensionos funcionales.

La conclusión que se deriva de los estudios con mutantes *intolle* parece contradecir lo aprendido con las mutaciones *ton*. Tanto las mutaciones *knolle* como las *ton* tienen alteradas el patrón normal de división celular en el desarrollo embrionario y postembrionario. Pero mientras que las mutaciones *intolle* bloquean el establecimiento del patrón radial tisular, en los mutantes *ton* si que se establece dicho patrón.

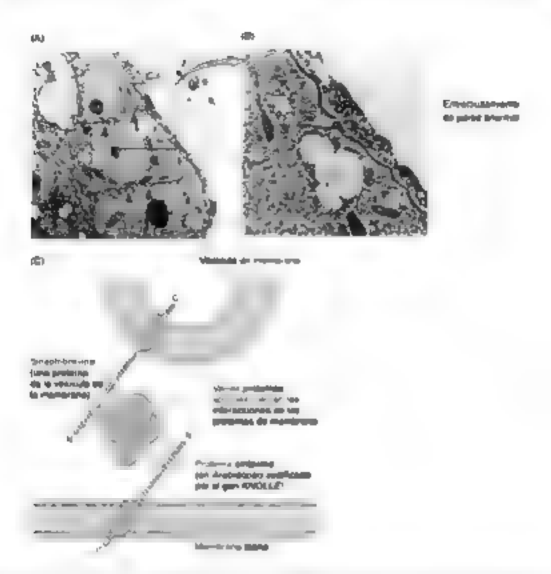


Figura 18.11 La proteína sintaxina, codificada por el gen XNOLLE juega un papel crucial en la fueión de les membranas derivadas del Golgi, y se requenda en la ollocineais normal de la mayoría de organismos, incluida Arabidopaís. (A) Micrografia electrónica de una región de un embrión de Arabidopaís con la mutación losolla. El recuedro mide 5 mm de ancho. (B) Fotomicrografía muy ampliada que muestra una sección transversal anormal de la pared ancieda a la pared celular materna. (C) Modelo de fusión de vasiculas durante la formación de la placa celular. Un complejo de proteínas solubles media la interacción de la proteína sinterácción de la proteína sinterácción de la proteína sinterácción.

J. A y B segun Lukowitz y col. 1996, cortesia de G. Jürgens; C segun Asasad y col. 1996.)

Una diferencia entre las mutaciones ton y losolle es que éstas últimas impiden la separación efectiva de las células hijas durante la citocinesis debido a que la placa celular es incompleta. Como la comunicación célula a célula es importante para el patrón de formación, puede que sea necesario para las células que estén aisladas efectivamente de manera que pueda regularse el intercambio de información. A pesar de que el citosol es continuo entre células vegetales advacentes a través de los plasmodesmos, se necesita la formación completa de las células para el desarrollo normal. Así, los mutantes ton son capaces de percibir la información posicional co-

rrectamente, mientras que los mutantes *knolle* no. Para una revisión de los mecanismos que determinan el plano de división celular en la céfula vegetal, vease el enacyo web 16.3.

### LOS MERISTEMOS EN EL DESARROLLO VEGETAL

Los meristemos son grupos de pequeñas células isodiamétricas (que tienen las mismas dimensiones en todos los lados) con características embrionarias. Los meristemos vegetativos se autoperpetúan No sólo producen los tejidos que formarán el cuerpo de raiz o tallo, sino que se autoregeneran continuamente. Un moristemo puede retener su carácter embrionario indefinidamente, probablemente durante miles de años en el caso de árboles. Esta capacidad es debida a que algunas células meristemáticas no quedan determinadas a diferenciarse, y retienen su capacidad para la división celular, en cuanto los meristemos permanecen vegetativos.

Las células indiferenciadas que retienen la capacidad para dividirse indefinidamente se denominan células madre. Aunque históricamente se las llamó celulas intciales en las plantas, en cuanto a función son muy similares, si no idénticas a las células madre animales (Weigel y Jürgens 2002). Cuando las células madre se dividen, una de las células hija retiene la identidad de la célula madre, mientras que la otra se diferencia y sigue una ruta de desarrollo concreta (Figura 16.12).

Las células madre sucien dividurse lentamente. Las células hijas, sin embargo, pueden entrar en un período de divisiones celulares rápidas antes de que cesen las divisiones y puedan reconocerse como tipos de células especificas. Las células madre representan la última fuente de todas las células del meristemo, y del resto de la planta, raíces, hojas y otros órganos, incluidos tallos.

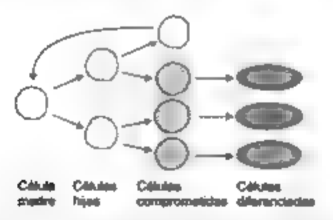


Figure 18.12 Les célutes madre generan célules hijes, algunes de les cuales permanecen no determinadas y ménionem les propiedades de les célules madre, mientras les demés se déterminen y llegan à diferencieres.

### El meristemo apical caulinar es una estructura muy dinémica

El menstemo apical caulmar vegetativo genera el tallo y los órganos laterales unidos al tallo (hojas y yemas laterales). El menstemo apical caulmar o del brote tipicamente suele estar formado por unos pocos cientos a miles de células, aunque el menstemo apical caulmar de *Arabidopsis* tiene sólo 60 células.

El menstemo apical caulmar está localizado en la zona distal del brote, pero está rodeado y cubierto por primordios foliares. Estas son las hojas más jóvenes producidas por el menstemo. Es útil distinguir el ápice caulmar del menstemo propumente dicho. El ápice caulmar consta de un menstemo apical y de los primordios foliares. El menstemo apical caulmar consta sólo de la población de células indiferenciadas, y no incluye cualquiera de los órganos derivados de él.

El menistemo apical caulinar es una región llana o ligeramente abultada, de 100 a 300 µm de diámetro, formada por células pequeñas de paredes finas, con citoplasma denso y que carecen de vacuola central. El menistemo apical caulinar és una estructura dinámica que cambia durante todo el ciclo de formación de la hoja y del tallo. Además, en algunas plantas presenta actividad estacional, al igual que el resto del brote. Los menistemos apicales del brote pueden crecer rapidamente en la primavera, entrar en un periodo de crecimiento lento en verano y entrar en latencia en otoño, y continuar así todo el invierno. El tamaño y estructura del menistemo apical caulinar también cambia con la actividad estacional.

Los brotes se desarrollan y crecen a partir de sus ápices, como en el caso de las raices, aunque las regiones que se desarrollan no están tan estratificadas y precisamente ordenadas como en las raíces. Más aún, el crecimiento se produce en una amplia región del brote, a diferencia de los que ocurre en las raíces. En un momento dado, una región que contenga varios entrenudos, normalmente de 10 a 15 cm de longitud, puede estar experimentando crecimiento primario.

# El meristamo apical caulinar contiena diferentes zonas y capas funcionales

El menstemo apical caulmar consta de diferentes regiones funcionales que pueden distinguirse por la orientación de los planos de división celular, y por el tamaño y actividad celular. El meristemo apical caulmar vegetativo de las angiospermas normalmente nene una apariencia estratificada, con tres capas de células diferentes. Estas capas se designan como L1, L2 y L3, donde L1 es la capa más externa (Figura 16.13), Las divisiones celulares son anticlinales en las capas L1 y L2, es decir, la nueva pared celular que separa las células hijas está orientada ortogonalmente a la superficie del meristemo. Las divisiones celulares tienden a ser menos reguladas en su orien-

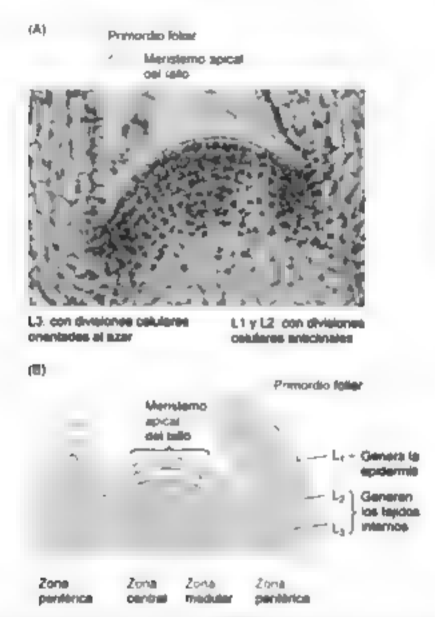


Figure 16.13 El merietemo apical del brote genera los órganos aéreos de la planta. (A) Esta accide longitudinte à través del centro del ápice del brote de Coleue álumer muestre la estructura de capas del mensterno apical caulinte. La meyor parte de les divisiones son anticlinates en les capas L1 y L2, mientres que los plantes de división calutar estale cristates más el azer en le capa L3. La capa más externe (L1) genera la apidemia del brote, les capas L2 y L3 generan los tejidos internos. (B) El meristerno apidal brote lambién tiene zones citohistológicas, que representan regiones con diferentes identidades y funciones. La zone central contiene les célules madre, que se divider lentamente, pero que son la fugnite utilma de los lejidos que forman el cuerpo vegetal. La zone peritérios, en la que las célules se dividen rápidamente, rodes la zone central y produce los primordios fotieres. Una zone de medular limita por debejo la zone central y genera los tejidos de la parte central del tallo. (AC L N. Lotriblological Photo Service.)

tación en la capa L3. Cada capa tiene sus propias células madre y las tres capas contribuyen a la formación del tallo y de los órganos laterales.

Los mensternos apicales activos también tienen un patrón de organización conocido como distribución citohistológica. Cada zona está formada por células que se pueden distinguir no sólo en base a su plano de división, sino también por diferencias en el tamaño y grado de vacuolización (véase la figura 16.13B). Estas zonas muestran diferentes patrones de expresión génica, lo que refleja las diferentes funciones de cada zona (Nishimura y col. 1999; Fletcher y Meyerowitz 2000).

El centro de un menstemo activo contiene un grupo de células relativamente grandes, altamente vacuolizadas, llamada zoua central. La zona central es comparable al centro quiescente del meristemo radical (que se analizará mas adelante en este capitulo). Una región con forma anular de celulas más pequeñas, llamada zona periférica, flanquea la zona central. Una zona medular se encuentra por debajo de la zona central y dará lugar a los tendos internos del tallo

Estas diferentes zonas probablemente representan diferentes dominios de desarrollo. La zona periférica es la región en la que las primeras divisiones celulares dan lugar a la formación de primordios foliares. La zona medular aporta las células que formarán el talio. La zona central contiene las células madre: una parte 
permanece sin diferenciar, mientras que otra proporcionará el recambio celular para 
las poblaciones de las zonas medular y periferica (Bowman y Eshed 2000).

### Algunos meristemos se forman durante el desarrollo postembrionario

Los menstemos apicales de la raíz y del brote formados durante la embriogénesis se denominan meristemos primarios. Tras la germinación, la actividad de estos meristemos primarios genera los tejidos y órganos primarios que constituyen el cuerpo primario de la planta.

La mayoria de las plantas también desarrollan meristemos secundarios durante el desarrollo postembrionario. Los menistemos secundarios tienen una estructura similar a los menistemos primarios, aunque algunos menistemos secundarios tienen estructuras bastante diferentes. Entre ellos se incluyen los menistemos axilares, los menistemos de inflorescencias y los menistemos laterales (el cambium vascular y el cambium suberógeno). (Los menistemos de inflorescencia y florales se analizarán en el capítulo 24):

- Los meristemos axilares se forman en las axilas de las hojas y derivan del meristemo apical del brote. El crecumiento y desarrollo de los menstemos axilares produce ramificaciones del eje principal de la planta.
- Los meristemos intercalares se encuentran dentro de los órganos, con frecuencia cerca de su base. Los meristemos intercalares de las hojas y tallos de herbáceas les permiten continuar su crecimiento a pesar de ser ingendas por herbívoros.
- Los meristemos laterales de las raices tienen una estructura similar al menstemo principal de la raiz, pero se forman a partir de células del periciclo en las

regiones maduras de la raiz. Las raíces adventicias también se pueden producir a partir de los menistemos laterales de la raiz que se desarrollan en los tallos, como cuando se enraizan esquejes para propagar una planta.

- El cambium vascular es un menstemo secundano que se forma junto al tejido vascular primario a partir del procambium en el cilindro vascular. No produce órganos laterales, pero si todos los tejidos leñosos de tallos y raices. El cambium vascular contiene dos tipos de células menstemáticas, las células madre fusiformes y las células madre radiales. Las células mache fusiformes son células muy largas con numerosas vacuolas que se dividen longitudinalmente para autoregenerarse y de las que se diferencian las células conductoras del xilema y el floema secundano. Las células madre radiales son células pequeñas de las que derivan las filas de celulas parénquimáticas orientadas radialmente en la madora, conocidas como radios.
- El cambium suberógeno forma una capa menstemática que se desarrolla en las
  células maduras del córtex y en el floema secundario. Las células derivadas
  del cambium suberógeno se diferenciarán como las células corticales que crean sa capa protectora secundaria denominada peridermis o corcho. La pendermis forma la capa protectora exterior del cuerpo secundario vegetal, reemplazando
  a la epidermis en los tallos y raices leñosas.

### Los meristemos axilar, floral y de inflorescencia caulinares son variantes del meristemo vegetativo

Se pueden distinguir varias clases de menistemos del brote en base a su origen de desarrollo, los tipos de órganos laterales que generan, y si presentan un crecimiento determinado (que tienen un programa genético que limita su crecimiento) o indeterminado (no muestran una limitación a su crecimiento, el crecimiento dura mientras los recursos lo permitan).

El menistemo apical caulinar normalmente es indeterminado en su desarrollo. Forma fitómeros de forma repetitiva mientras las condiciones ambientales lo permitan, pero no genera un estimulo de floración. Un fitómero es una unidad de desarrollo repetitiva que consta de una o más hojas, el nudo al que se unen las hojas, el entrenido debajo del nudo, y una o más yemas aculares (Figura 16.14). Las yemas axilares son menstemos secundarios, si son también menstemos vegetativos, tendrán una estructura y potencial de desarrollo similar al del menstemo apical.

Los menstemos vegetativos pueden convertirse en menstemos florales cuando se induce la planta a florecer (véase el capítulo 24). Los meristemos florales difieren de los menstemos vegetativos en que en lugar de hojas producen órganos florales, sépulos, petalos, estambres y carpelos. Además, los menstemos florales son determi-

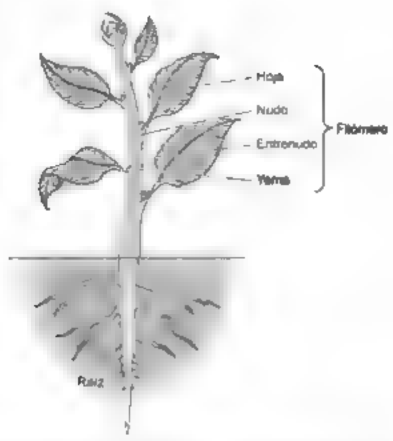


Figura 18.14 El meristemo aplical caulinar genera de forme repetitiva unidades conocidas como litómerce. Cada fitómero coneta de una o más hojas, el nudo por el que las hojas están anciadas, el entrenudo justo debajo de las hojas y una o más yemas en las axiles de las hojas.

nados: Toda la actividad meristemática se detiene una vez se ha completado la formación de todos los órganos florales.

En muchos casos, los menstemos vegetativos no se convierten directamente en menstemos florales. En su lugar, los menstemos vegetativos se transforman primero en menstemos de inflorescencia. Los tipos de órganos laterales producidos por un menstemo de inflorescencia son diferentes de los producidos por un menstemo floral. El menstemo de inflorescencia produce brácteas, y menstemos florales en las axilas de las brácteas, en lugar de los sépalos, pétalos, estambres y carpelos producidos por el menstemo floral. Los menstemos de inflorescencia pueden ser determinados o indeterminados, dependiendo de las especies.

### DESARROLLO DE LA HOJA

Las hojas de la mayoría de las plantas son los órganos de la fotosíntesis. Es donde se captura la energia huminosa, que se usa para impulsar las reacciones químicas vitales para la vida de la planta. Aunque las hojas son muy variables en forma y tamaño dependiendo de las especies, en general son estructuras finas y planas con polaridad dorsivental. Este patron contrasta con el del menistemo apical del brote y de los tallos, ambos con simetria radial. Otra diferencia importante consiste en que el primordio foliar muestra un crecimiento determinado, mientras que el del meristemo apical caulinar es indeterminado. Como se describe en las secciones siguientes, en el desarrollo de una hoja se pueden reconocer varias etapas (Sinha 1999).

Estado 1: Organogénesis. Un pequeño número de células de las capas L.1 y L.2 en los flancos del domo apical del menistemo apical caulinar adquieren la identidad de la célula fundadorn de la hoja. Estas células se dividen más rapidamente que las células que las rodean y producen protuberancias que representan los primordios folures (Figura 16.15A). Estos primordios postenormente crecerán y se desarrollarán en hojas.

Estado 2: Desarrollo de los dominios de los suborgános. Diferentes regiones del primordio adquieren la identidad de partes específicas de la hoja. Dicha diferenciación tiene lugar a lo largo de tres ejes: dorniventral (abacial-adaxial), proximodistal (apical-basal) y lateral (margen-lámina-nervio central) (Figura 16.15B). La cara superior (adaxial) de la hoja está especializada en la absorción de la luz; la superficie inferior (abaxial) está especializada en el intercambio gaseoso. La estructura de la hoja y las tasas de maduración también varian a lo largo de los ejes proximodistal y lateral.

Estado 3: Diferenciación celular y tismar. A modida que la hoja se desarrolla, las células y los tejidos se diferencian. Las células derivadas de la capa L1 se diferencian como epidermis (células epidérmicas, tricomas y células guarda), las derivadas de la capa L2 se diferencian en las células fotosintéticas del mesofilo y los elementos vas-

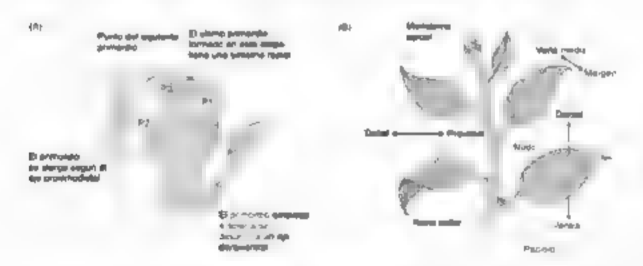


Figure 16.15 El origen de les hojes en el ápice del brote y sus ejes de aimetrie en el tello. (A) Los primordos folleres flanqueendo el mensiomo apical del brote. (B) Diagrama de un brote mostrando los diversos ejes asociados al desarrollo. (Según Christensen y Weigel 1998.)

culares y las células de la vaina del haz derivan de la capa de células L3. Estas células se diferencian según un patrón determinado genéticamente que es característico de las especies, pero que de alguna manera se modifica en respuesta al medio ambiente.

### La disposición de los primordio foliares está programada genéticamente

El momento y patrón con el que el primordio se forma está genéticamente determinado y es característico de cada especie. El numero y orden en el que los primordios foliares se forman se refleja en la posterior disposición de las hojas alrededor del tallo, conocida como filotaxia (Figura 16.10). Hay cinco tipos principales de filotaxis:

- 1 Filosaxis alterna. Se inicia una sola hoja en cada nudo (véase la figura 16.16A).
- 2 Filotaxis opueste Las hojas se forman por pares en lados opuestos del tallo (Véase la figura 16.16B).
- 3 Filotaxis decusada. Las hojas se inician siguiendo un patrón según el cual hay dos hojas opuestas por nudo y los sucesivos pares de hojas están orientados en ángulo recto uno a otro durante el desarrollo vegetativo (Figura 16 16C).
- Filotaxis verticitada. A partir de cada nudo se generan más de dos hojas (véase la figura 16.16D).
- 5 Fliotaxis en expiral. Un tipo de filotaxis alterna en el que cada hoja se inicia con un ángulo definido respecto a la hoja anterior, dando lugar a un ordenamiento en espiral a lo largo del tallo (véase la figura 16.16E).

La posición de los primordios foliares es producto de una regulación espacial precisa de crecimiento en el ápice. Se conoce poco acerca de cómo se regula dicha po-

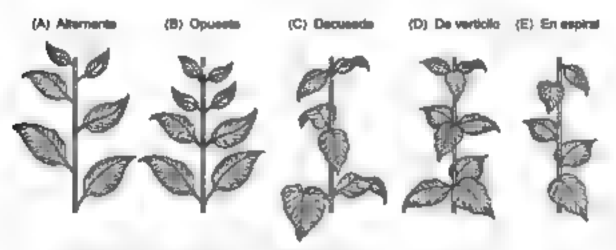


Figure 16.16 Cinco tipos de reordenemiento de les hojas (petrones filotácticos) a lo largo del eje del brote. Se usan los mismos términos en inflorescencias y flores.

sición o sobre las señales que unician la formación de un primordio. Una idea es que los campos inhibidores generados por los primordios preexistentes influyen en el posicionamiento del signiente primordio.

# DESARROLLO DE LA RAÍZ

Las raices se han adaptado para crecer a través del suelo y absorber el agua y los nutrientes immerales de los espacios capilares entre las particulas del suelo. Estas funciones han determinado la evolución en la estructura de la raíz. Por ejemplo, apéndicos laterales interferizian en su penetración a través del suelo. El monstemo apical no produce órganos laterales de forma que las raíces tienen un eje con características aerodinámicas. Las raíces ramificadas se producen en su interior y sólo se forman en regiones maduras que no están en crecimiento. La absorción de agua y minerales se ve mejorada por los frágilos pelos radicales, que también se forman sobre la zona de crecimiento. Estas células alargadas aumentan mucho la superficie de absorción radical.

En esta sección analizaremos el origen de la forma y estructura (morfogénesis de la raiz de la raiz), empezando por una descripción de las cuatro zonas de desarrollo en el extremo de la raiz. Más adelante retornaremos el estudio del menistemo apical. La ausencia de hojas o yemas hace que las hiteras de células sean más fáciles de seguir en raices que en brotes, facilitando así los estudios de genética molecular sobre el papel de los patrones de división celular en el desarrollo de la raiz.

# El ápice radical tiene cuatro zonas de desarrollo

Las raices crecen y se desarrollan desde sus extremos distales. Aunque los límites no están claros, se suelen distinguir cuatro zonas en el ápice radical, la cofia radical, la zona menistemática, la zona de elongación y la zona de maduración (Figura 16.17). En la raíz de *Arabidopsis* estas cuatro zonas ocupan poco más de un milimetro del extremo de la raíz. La región de desarrollo es mucho mayor en otras especies, pero el crecimiento queda confinado al extremo de la raíz. Sin embargo, a excepción de la cofía, los límites entre las otras zonas se solapan considerablemente.

 La cofia (o caliptra) protege al menistemo apical de los daños mecánicos que pueda sufrir a medida que la raiz se va abriendo camino en el suelo. Las células de la cofia se forman a partir de células madre especializadas. A medida que las células madre producen nuevas células, las más viejas son desplazadas progresivamente hacia el extremo, donde finalmente se desprenden. Cuando las

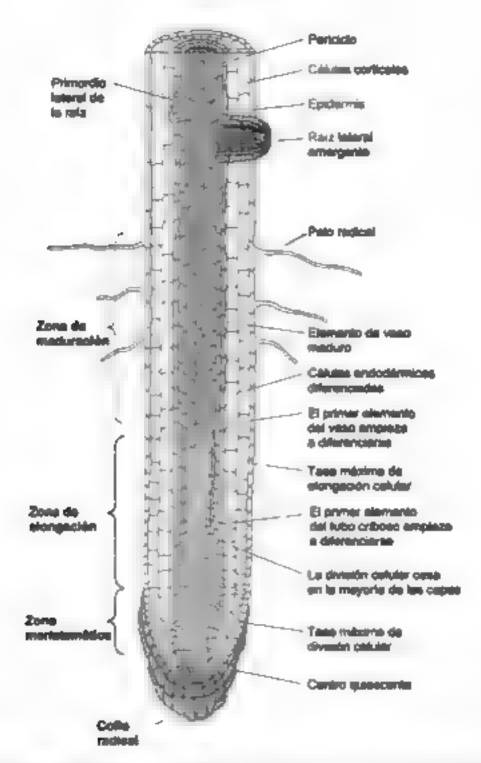


Figure 16.17 Olagrame aimplificacio da una raíz principal, mostrando la cofia radical, la zona meristematica, la zona de elongación y la zona de maduración. Las obtulas en la zona meristernática tienen pequeñas vacuolas y se expandan y dividen nipidamente, generando muchas filas de obtulas.

cétulas de la cofia radical se diferencian adquieren la capacidad de percibir los estímulos de la gravedad y secretar mucopolisacáridos (mucitago) que ayudan a la raíz a penetrar en el suelo.

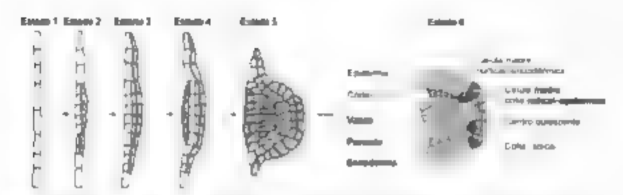


Figure 16.18 Modelo de lormeción de reices isterales en Ambidopais. Se muestran los seis astados fundismentalita en el desarrollo del primordio. Los diferentes tipos de tejdos están señalados con colorge. En el estado 6. todos los tejdos que se encuentran en la reiz principal estan presentas en el patrón redial tiplop de la reiz leteral. (Segun Materry y Benley 1997.) (Vésas asquema en color en el CD)

- La zona meriatemática se localiza justo por debajo de la cofia y, en Arabulopsis, tiene una longitud de 0.25 mm. El meristemo radical forma un único órgano, la ratz principal. No forma apendices laterales.
- La zona de elongación, como su propio nombre implica, es la zona de alargamiento celular rápido y extensivo celular. Aunque aigunas células pueden continuar dividiendose mientras se alargan en esta zona, la tasa de división disminuye progresivamente hasta anularse a medida que aismente la distancia al menistemo.
- La zona de maduración es la región en la que sas células adquieren sus características en diferenciación. Las células entran en la zona de maduración una vez han cesado la división y la elongación. La diferenciación se puede iniciar mucho antes, pero las células no alcanzan el estado maduro hasta que llegan a esta zona. El patrón radial de tejidos diferenciados se hace evidente en la zona de maduración. Más adelante en este capitulo examinaremos la diferenciación y la maduración de uno de estos tipos de células, los elementos traqueales.

Como analizamos anteriormente, las raices laterales proceden del periordo en la región madura de la raiz. Las divisiones celulares que se producen en el periordo establecen los menistemos secundarios que crecen a través del cortex y la epidermis, estableciendo un nuevo eje de crecimiento (Figura 16.18). Los menistemos radicales primarios y secundarios dan lugar e las células que originan todas las células de la raiz.

# Las cálulas madre de la raíz generan hiteras longitudinales de cálulas.

Los menistemos son poblaciones de células en división, pero no todas las células de la región menistemática se dividen al mismo tiempo o con la misma frecuencia.

Normalmente, las células centrales se dividen mucho más lentamente que las periféricas. Estas células que raramente se dividen forman el centro quiescente del meristemo radical (Figura 16.17).

Estas células son más sensibles a la radiación ionizante cuando se están dividiendo. Esta es la base del uso de la radiación para tratar el cáncer en humanos. Como consecuencia, las celulas que se dividen rápidamente en el meristemo mueren a dosis de radiación que permiten sobrevivir a celulas como las del centro quiescente, que se dividen muy lentamente o no se dividen. Esta capacidad sugiere que las células del centro quiescente son importantes para establecer el patrón de formación de la ratz.

La característica estructural más importante del ápice de la raíz, vista en sección longitudinal, es la presencia de largas hiberas de células clonales. La mayoría de las divisiones celulares en el ápice de la raiz son transversales, o antichanles, con el plano de la citocinesis orientado en ángulo recto al eje de la raiz (estas divisiones tienden a aumentar la longitud de la raiz). Hay relativamente pocas divisiones perfelhales, en las que el plano de division es paralelo al eje radical (estas divisiones tienden a aumentar el diámetro de la raiz).

Las divisiones periclinales se producen mayoritariamente cerca del ápice de la raiz y establecen nuevas hiteras de células. Como consecuencia, el origen último de una célula madura en particular se puede establecer en una o pocas células del meristemo. Estas son las células madre de una hitera determinada. En Arabidopsis, las células madre rodean al centro quiescente, pero no forman parte del mismo. Las células madre, en última instançia, deben derivar del centro quiescente, pero este origen debe tener lugar durante la embnogénesis, dado que las celulas del centro quiescente no se dividen después de la germinación durante el desarrollo normal. El análisis de los patrones de división celular en las raices de Asolla ha permitido tener una información más detaliada de la función del menistemo. (Para un análisis de este trabajo, véase el tema web 16.3).

# Los meristemos apicales radicales contienen varies tipos de célules madre

Los patrones de organización celular que se encuentran en los meristemos de las raíces de las plantas con semillas son sustancialmente diferentes de los que se encuentran en las plantas vasculares primitivas. Todas las plantas con semillas tienen varias células madre, en lugar de la única célula madre encontrada en plantas como en Azolla. No obstante, son similares a Azolla en cuanto es posible seguir las hiteras de células desde la región de maduración al meristemo y, en algunos casos, identificar la célula madre a partir de la cual se deriva la hitera.

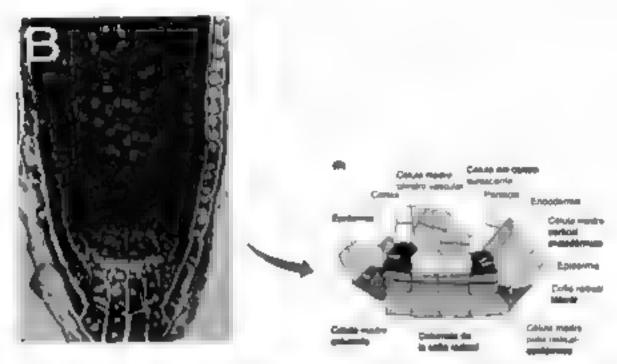


Figure 18.19 Todos los injidos de la retz de Ambidopais denven de un pequato número de cálulas madre en el medistro epical redical. (A) Sección longitudast del centro de una retz. El promensiamo que contiene las cálulas medre que den lugar a todos los tejidos está perfisado en optor verde. (B) Diagrama de la región del promensiamo destacada en A. Sólo dos de las cuatro cálulas del centro que contre en muestran en esta sección. Las líneas negras indican los planos de división que se producen en las cálulas madre corticales-epidármicas y de la cofia radical fateral-epidármicas que se producen en las cálulas madre corticales-epidármicas y de la cofia radical fateral-epidármicas. (Segun Schiefelbein y col. 1997, cortesia de J. Schiefelbein, (Segun Schiefelbein y col. 1997, cortesia de J. Schiefelbein, (Segun Schiefelbein).

En Arabidopsis el menistemo apical radical tiene la siguiente estructura (Figura 16.19):

- El centro quiescente formado por un grapo de cuatro células, también conocido como células centrales en el menstemo radical de Arabidopsis. Las células del centro quiescente en las raices de Arabidopsis generalmente no se dividen después de la embriogénesis.
- Las cétulas madre corticules-endodérmicas forman un anillo de cétulas alrededor doi centro quiescente. Estas células madre generan las capas cortical y endodérmica. Sufren una división anticimal (o sea, perpendicular al eje longitudinal);
  entonces las cétulas hijas se dividen periclinalmente (es decir, paralelas al eje
  longitudinal) para establecer las capas que darán lugar al córtex y a la endodermis, cada una de las cuales constituye una capa de cétulas monoestratificada
  en la raiz de Arabidopsis (véanse también las figuras 16.2 y 16.8C).
- Las células madre de la columela son las células inmediatamente superiores (apicales a) las células centrales. Se dividen anticlinal y periclinalmente para generar un sector de la raiz conocido como la columela.

- Las células madre de la cofia-epideranis están en la misma fila que las células madre de la columela, pero forman un antilo alrededor de ellas. Las divisiones anticlinales de las cétulas madre de la cofia-epidermis generan la capa celular epidérmica. Las divisiones periclinales de las mismas células, seguidas de divisiones anticlinales de las células derivadas, producirá la cofia lateral
- Las célules madre del cilíndro vascular están constituidas por una fila de células justo detrás de las células del centro quiescente. Estas células generan el periciclo y los tejidos vasculares.

Las células madre, junto con las células immediatamente derivadas en el menstemo apical, se denominan *promeristemo* 

### DIFERENCIACIÓN CELULAR

La diferenciación es el proceso por el cual una célula adquiere propiedades metabólicas, estructurales y funcionales distintas a las de sus progenitores celulares. En las plantas, a diferencia de lo que ocurre en los animales, la diferenciación es frecuentemente reversible, sobre todo, cuando las células diferenciadas se aislan de la planta y se colocan en un medio de cultivo de tejidos. En estas condiciones, la céluias se desdiferencian (o sea, pierden sus características diferenciadas), reinician la división celular y, en algunos casos, cuando se les proporciona los nutrientes y hormonas apropiados, incluso regeneran la planta entera.

Esta posibilidad de desdiferenciarse demuestra que las células vegetales diferenciadas retienen toda la información genética necesaria para el desarrollo de una planta completa, una propiedad que se conoce como totipotencia. La única excepción a esta regla son las células que pierden su núcleo, como los elementos de los tubos cribosos del floema, y las células muertas en estado de madurez, como los elementos de los vasos y las traqueidas (colectivamente llamadas elementos traqueales) en el xilema.

Como un ejemplo del proceso de diferenciación, analizaremos la formación de los elementos traqueales. El desarrollo de estas células desde el estado menistemàtico al estado completamente diferenciado ilustra los tipos de control que las plantas ejercen sobre la especialización celular y proporciona un ejemplo de los cambios celulares que tienen lugar durante el proceso de diferenciación (Fukuda 1996).

## Se forme una pared celular secundaria durante la diferenciación de los elementos traquesies

Como se describió en el capitulo 4, los elementos traqueales son las células conductoras por las cuales se mueven el agua y los solutos a través de toda la planta. Están

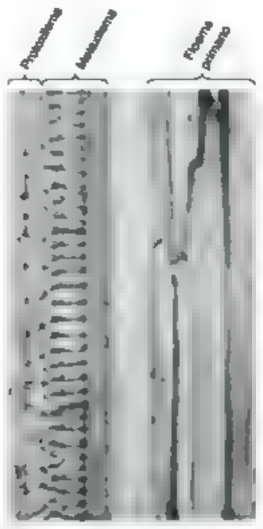


Figure 18.20 La formación del sieme primerio y del figure, primerio en un haz en desarrollo de un entrenudo joven de papmo (Cucume sativue). El patrón de depoeición de la pared secundaria durante el desarrollo de los elementos de los vesos verta segun la tiese de elongación celular. Los dos primeros vesos que se diferencian, el protoxisme, se muestran à la trojumida con engrosemientos de la pared delugir en «anificia». Debido a que los primeros vesos tormados han sido estrados por el crecimiento de los entrenudos, los anificia se han separado entre sí. Los vesos del metaxismo se diferencian tras el protoxisma y se caracterizan por un engrosemiento en sepiral. Los vesos de metaxisma inicialmente diferenciados possen un engrosemiento helicoldel estrado debido a la elongación celular, intentras qua los vesos formados posteriormente muestran engrosemientos helicoldeles densos que no se han extendido por elongación. Los tubos cribosos del floeme primerio se muestran e la densota, con elementos cribosos tipicos. Sue plecas cribosos están tentida de azul dibili, mientras que los chopisames se tifien de ezul oscuro. (Cortesis de R. Aloni.)

muertas en madurez, aunque antes de morir son células muy activas, que construyen una pared celular secundaria, generalmente con un patrón complejo, y que pueden crecer extensamente. La muerte celular (analizada más adelante en este capítulo) es el final geneticamente programado de la diferenciación del elemento traqueal.

Durante la diferenciación del elemento traqueal, la formación de las paredes secundarias implica la deposición de microfibrillas de celulosa y otros polisacáridos no

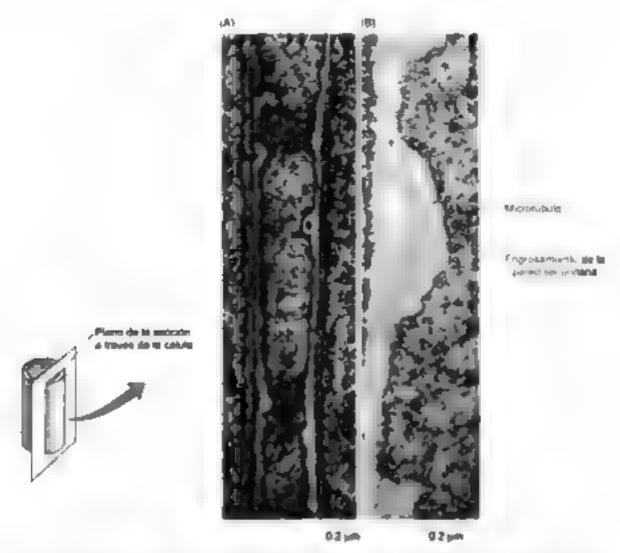


Figure 16.21 Desarrollo de los engrosamientos de la pared secundaria en los elementos de los vasos de la rafz del helecho de agua Azolia. (A) Micrografía electrónica de una sección contada a través de oblutas en diferenciación. Los grupos de microtubulos se observan en las oblutas del cortax, formando bandas en el elto de engrosamiento de la pared antes de que la pared secundaria se empleos a formar. Una gran cantidad de vesículas pequeñas se agrupan junto a los microtubulos. (B) Se desarrollan engrosamientos anulares bajo las bandas de microtubulos y tienan un perfit hamistérico. (Cortasis de A. Hardham.)

celulósicos en puntos específicos de la pared primaria o secundaria, que conduce a la formación de gruesas paredes con patrones específicos (véase el capítulo 15). Las paredes secundarias de los elementos traqueales tienen un contenido mayor de celulosa que las paredes primarias, y están impregnadas de lignima, normalmente no presente en las paredes primarias.

En regiones de crecimiento rápido, los materiales de la pared secundaria se depositan en anillos discretos, o siguiendo un patrón en espiral, con los engrosamientos separados por bandas de pared primaria (Figura 16.20). A medida que la célula crece, la pared primaria se extiende y los anillos o espirales se separan entre si. Los

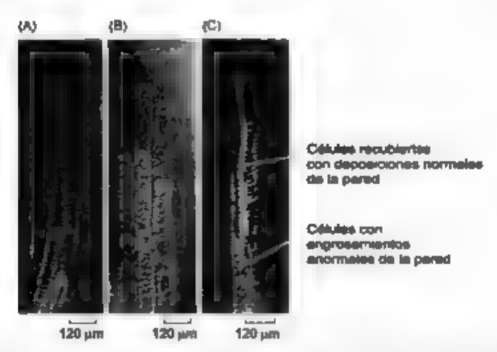


Figure 18.22 une tratemientos con colchicme que destruyen (on miorotábulos, también inhiben la formeción normal de los engrosamientos de la pared escundaria en los elementos de los vasos en diferenciación. (A) Ourante el crecimiento normal de las relosa de Azolla, los engrosamientos de la pared escin especiados a lo largo de los tados de las paredes. (B) En presencia de colchicina, se deposita material de la pared secundaria con un patrón tregular. (C) Cuando se transferen a un medio nuevo sin colchicina, las reloss son capaces de recuperarse y se forman nuevos elementos de de los vasos con engrosamientos anutares normales. (A Segun Hardham y Gunning 1979; B y C segun Hardham y Gunning 1980.)

elementos traqueales que se forman tras el cese de la elongación normalmente tienen paredes gruesas. Estos engrosamientos pueden ser uniformes o con un patrón reticular. Estas células no pueden extenderse por crecumiento.

Los microtúbulos participan en la determinación del patrón de deposición de la pared secundaria. Antes de que sea evidente cualquier modificación en el patrón de deposición de la pared, los microtúbulos corticales cambian pasando de estar más o menos distribuidos a lo largo de las paredes longitudinales de las células a agruparse en bandas (Figura 16.21A). La pared secundaria se deposita entonces bajo las agrupaciones de microtúbulos (véase la figura 16.21B).

La orientación de las microfibrillas de celulosa en el engrosamiento de la pared secundaria se refleja en el almeamiento de los microtúbulos en el citoplasma cortical (Hepler 1981). Si se eliminan los microtúbulos con un agente antimicrotúbulos como la colchicina, la deposición de la pared celular puede continuar, pero las microfibrillas de celulosa ao se ordenan de forma precisa en los engrosamientos, y el patrón de la pared secundaria puede quedar alterado (Figura 16.22).

### INICIO Y REGULACIÓN DE LAS RUTAS DE DESARROLLO

Se han realizado importantes avances en la identificación de genes que tienen funciones críticas en la regulación del crecimiento, en la diferenciación celular y en el establecimiento de patrones de. Este avance es una consecuencia del intenso esfuerzo internacional centrado en *Arabidopsis*: en primer lugar para secuenciar su genoma, y a continuación para entender la función de todos sus genes. Sin embargo, muchos descubrimientos importantes se han obtenido como resultado de los estudios con otras especies, como *Antirrhiman*, maiz, petunia, tomate y tabaco.

En la mayoría de casos, los genes de importancia en desarrollo se han identificado tras elaborados rastreos en la descendencia de plantas mutagenizadas buscando individuos mutantes con el patrón de desarrollo alterado (véase el ejemplo de la figura 16.8B). Estos estudios suelen implicar esfuerzos heroicos para mapear, clonar y secuenciar el gen mutante, aunque ahora que su genoma ha sido secuenciado, la forma de identificar un gen mutante particular y lo que codifica es mucho más corta en Arabidopsis

Hasta el momento se han identificado algunos de los jugadores, aunque las reglas del juego y las funciones específicas de la mayoria de los genes están siendo investigadas todavía. No obstante, se ha descubierto que muchos de los genes importantes en el desarrollo codifican factores de transcripción (proteínas que tienen la capacidad de unirse a secuencias de DNA específicamente y controlar así la expresión de otros genes) o componentes de las rutas de señalización. La naturaleza de estos genes sugiere algunas posibles rutas de regulación del desarrollo.

Donde estos estudios genéticos se han podido acoplar con análisis clonales, estudios de biologia celular, fisiologia y/o bioquímica, ha sido posible identificar principios importantes del desarrollo vegetal. Aunque estamos lejos de completar los conocimientos, algunas pistas indican que:

- La expresión de genes que codifican factores de transcripción determina la identidad de la célula, tejido y órgano.
- El destino de una célula viene determinado por su posición y no por su historia cional.
- Las rutas de desarrollo están controladas por redes de genes que interactúan entre si.
- El desarrollo está regulado por señalización celula a célula.

En el análisis siguiente, examinaremos en primer lugar la naturaleza de los factores de transcripción y los genes componentes de la ruta de transducción de señal que tienen funciones clave en el desarrollo. A continuación perfitaremos con detalle cada uno de los principios del desarrollo descritos aquí

#### Los genes de los factores de transcripción controlan el desarrollo

Con la secuenciación completa del genoma de Arabidopris, se comprobó que unos 1500 de sus cerca de 26,000 genes codifican factores de transcripción (Riechmann, y col. 2000). Los factores de transcripción son proteinas con una gran afinidad por el DNA. Son capaces de miciar o detener la expresión de genes por unión a secuencias especificas de DNA (véase el capitulo 14 en la pagina web).

Estos 1500 genes de factores de transcripción pertenecen a muchas familias. Cerca de la mitad de ellos se encuentran sólo en plantas, pero la mayoria se encuentran en todos los eucariotas. No se sabe, o no puede estimarse en este momento, cómo regutan las rutas de desarrollo muchos de estos factores de transcripción porque sólo se ha estudiado un pequeño porcentaje de ellos. Sin embargo, se ha encontrado que muchos miembros de dos familias, los genes MADS box y homeobox, tienen una funcion particularmente importante en el desarrollo vegetal.

Los genes MADS hou son reguladores clave de funciones biológicas en plantas, animales y hongos.<sup>2</sup> Hay unos 30 genes MADS box en el genoma de 4*rubidopas*, muchos de los cuales controlan aspectos del desarrollo. Los genes MADS box específicos son importantes en procesos de desarrollo de la raiz, hoja, flor, primordios seminales y fruto (Riechmann y Meyerowitz 1997). Controlan la expresion de grupos de genes duna, aunque en este momento la mayona de estos gunes permanecen sin identificar.

Cualquier gen MADS box se expresa de un modo específico temporal y espacialmente, estando su expresión determinada por otros genes o procesos de señalización. Este hecho ha sido establecido con más claridad en el caso del desarrollo de flores, donde se ha visto que grupos de genes MADS box que interactuan, determinan la identidad de órgano floral (véase el capítulo 24).

Los genes homeobox codifican proteinas homeodominios que actuan como factores de transcripción. Las proteínas homeodominio tienen un papel fundamental en las rutas de regulación de todos los eucariotas (vease el capitulo 14 en la página web). Como los genes MADS box, cada gen homeobox participa en la regulación de un único proceso de desarrollo, controlando la expresión de un unico grupo de genes diana.

Las protemas homeodominio que pertenecen a la clase KNOTTEDI (KNI, del inglés brotted I, anudado 1) están implicadas en el mantenimiento de la indeterminación del menstemo apical caulinar. La mutación original brottedi (lori) se encontró en maiz, y es una mutación de ganancia de función. En las mutaciones de ganancia de función, o dominantes, el fenotipo resulta de la expresión anormal de un gen. Por el contrario, de los fenotipos de mutaciones de pérdido de función resultan de la pérdida de la expresión de un gen y las mutaciones son recesivas.

<sup>2</sup> Las sigles MADS procedes de las iniciales de los cuatro primeros miembros de una familia de factores de transcripción. WC M7. 4G:4MOCS, DEFICIENS y SRF.



Figure 16.23 La inapropiede expresión del gen RNF durante el desarrollo de una hoja provoca enormalidades importantes atrededor de les venes de la hoja. La mutación de gananda de función kn7 provoca la proliferación celular después del case de divisiones celulares normales, además, los planos de división son anormales, provocando una gran distorsión de la superficie de la hoja. (Según Sinha y col. 1993a, cortesta de S. Hake.)

Las plantas con la mutación *los* tienen nudos pequeños e arregulares con aspecto tumoral a lo largo de las nervaduras foliares. Estos nudos son producto de divisiones celulares anormales en los tejidos vasculares que distorsionan las venas para formar los nudos, que sobresalen de la superficie foliar (Figura 16.23) (Hake y col. 1989).

La diferenciación celular es relativamente normal en las hojas de las plantas nuttantes los I, excepto en la proximidad de los nudos. Los nudos son similares a los meristemos en cuanto que contienen células indiferenciadas y continúan dividiêndose después de que las células que las rodean hayan madurado y cesado sus divisiones. Este comportamiento sugiere que el gen KNI controla la función menistemática. El fenotipo mutante resulta de la expresión del gen en tejidos equivocados, más que de la pérdida del patrón de expresión de desarrollo normal. Los genes homeobox similares a KNOTTEDI, o KNOX, se han encontrado en otras especies vegetales. Arabidopsis tiene tres. KNATI, KNAT2 y SHOOTMERISTEMLESS (STM) (Lincoln y col. 1994; Long y col. 1996).

Las plantas de tabaco que han sido transformadas con el gen de maiz KNI, dirigidas por un promotor que expresa el gen en toda la planta, desarrollan numerosos menstemos adventicios a lo largo de las superficies de las hojas (Sinha y col. 1993b). Estas anormalidades son simulares a la mutación original de ganancia de función knI De esto podemos concluir que la correcta expresión del gen KNI está implicada en la definición de la función del menstemo.

## Muchas rutas de señalización vegetal utilizan proteína quinasas

Los enzimas proteina quinasas son enzimas dependientes de ATP que añaden grupos fosfato a proteinas. La fosforilación de proteinas es un mecanismo regulador clave, ampliamente utilizado para regular la actividad de enzimas y factores de transcripción. Aunque está muy extendido en todos los eucariotas, los genomas vegetales son especialmente ricos en genes que codifican estos enzimas. El genoma de Arabidopsis contiene cerca de 1200 genes que codifican proteina quinasas. De ellos, más de 600 codifican receptores proteina quinasas (véase el capítulo 14 en la página web) (Shiu y Bleecker 2001).

La función de la mayoría de estos receptores proteina quinasas es desconocida, pero recientemente se ha visto que tienen importantes funciones en las rutas de sefialización del desarrollo vegetal *Arabidopsis* tiene dos genes de este tipo: *BRII*, que codifica un receptor proteina quinasa que participa en la sefialización de brasinoesteroides (véase el tema web 19.14), y *CLAVATAI* (*CLVI*), que codifica un receptor proteina quinasa que participa en la regulación del tamaño de las poblaciones de células no determinadas en el metistemo apical del brote (analizaremos *CLVI* más adelante en el capítulo).

Los receptores quinasa sucien ser proteinas integrales de membrana. El dominio receptor de estas quinasas se encuentra fuera de la membrana plasmática, el dominio quinasa catalítico está dentro de la célula, unido al dominio receptor por un dominio transmembrana. El dominio receptor tiene una gran afinidad por una molécula señal, con frecuencia una proteina pequeña o péptido, que se llama ligando receptor

En ausencia del tigando, el enzima quinasa es mactivo. La umón del tigando al receptor convierte la proteína en una quinasa activa (Figura 16.24). En el caso de CLVI, la umón del tigando inicia la formación de un complejo que consta de la proteína CLA-VATAI, una proteína fosfatasa asociada a quinasa (KAPP) y una proteína rho GTPasa. El tigando de CLVI es probablemente una proteína pequeña, codificada por otro gen CLAVATA, CLV3 (véase la figura 16.24) (Clark y col. 1993, Clark 2001).

Los genes CLAVATA fueron identificados por primera vez como mutaciones que daban lugar a un aumento del tamaño del meristemo apical caulmar vegetativo

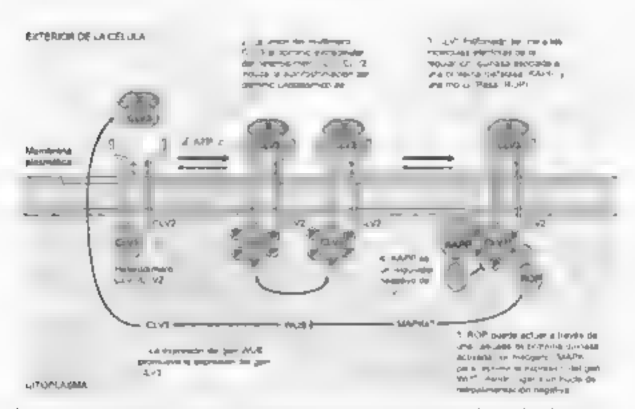


Figura 16.24 Modelo de la ruta de señalización de los receptores quinasa CLAVATA1/CLAVATA2 (CLV1/CLV2), que forman un bucie de retroelimentación regative con el gen WUS. Para más información sobre las rutas de señalización del receptor quineas véase el capitulo 14 en la página web. (Según Clark 2001)

y de los menistemos florales. Una consecuencia fue el aumento del número de órganos laterales producidos por los menistemos en estos mutantes, y particularmente evidente en el número de órganos florales producido por los menistemos mutantes. Mientras CLVI codifica un receptor proteina quinasa tipico, CLV2 codifica una proteína con un dominio receptor similar al de CLVI, pero que carece del dominio quinasa. La proteína codificada por el gen CLV3 no está relacionada ni con CLVI ni con CLVI

## El destino de una célula viene determinado por su posición

Tanto en el menstemo radical como caulinar, un pequeño grupo de células madre son, en último término, la fuente de cualquier tejido y la mayoria de las células de un tejido dado son ciones que proceden de la misma célula madre. Sin embargo, la mayoria de pruebas apoyan la idea de que el destino de una célula no depende del linaje celular, sino que está determinado por la información de su posición (Scheres 2001).

En la gran mayoria de casos, las células epidérmicas del brote derivan de un pequeño número de células madre en la capa L1. Sin embargo, las derivadas de la capa L1 están determinadas a convertirse en células epidérmicas debido a que ocupan.

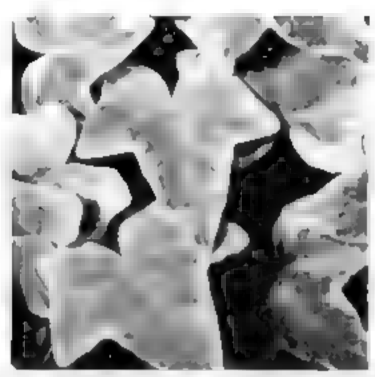


Figure 16.25 Las quimeras penclinates demuestran que los asidos del mesorilo tienen más de un único organ cional en la hiedra inglesa (Hiedera heixi). Estas hojas jaspendas aporten pistas de los diferentes origenes cionales de los diferentes tejidos. Una mutación en un gen esancia; para el desarrollo de los cionostastos se produce en algunas de las otividas iniciates del mensiamo, y las oblutas derivadas de estas células medre mutadas carecen de cionoplastos y son biancas, mientras que las oblutas derivadas de otras oblutas medre tienen cionoplastos normales y aparecen verdes (Comesia de S. Poeug)

la capa más externa y limitan con la parte superior de las células de la capa cortical, no porque clonalmente deriven de las células madre de la capa L.I.

El plano por el cual se divide la célula determinará la posición de sus células hijas en un tejido, y esta posición adquiere un papel principal en la determinación del destino de las células hijas. La evidencia más contundente de la importancia del posicionamiento en la determinación del destino final de una célula procede del examen del destino de las células que son desplazadas desde su posición normal, de forma que pasan a ocupar una capa diferente.

La gran mayoria de las divisiones de las capas i. i y l.2 del menstemo son anticlinales, y la división anticlinal es responsable de la generación de las capas en primer lugar. Sin embargo, a veces se producen divisiones periclinales, provocando que una derivada ocupe una capa adyacente. Esta división periclinal no altera la composición del tejido derivado de esta capa. En lugar de eso, las células derivadas asumen una función que es apropiada para una célula que ocupa esa capa.

La importancia de la posición en la determinación del destino celular fue postenormente corroborada analizando la diferenciación celular en hojas de hiedra (*Hedera helix*), que tienen una mezcla de células mutantes y del tipo salvestre. Cuando se produce una mutación en una célula madre del meristemo apical del brote, todas las células de la planta que derivan de esa célula madre portarán la mutación. Esta planta se dice que es una quinaera, una mezcla de células con diferente contenido genético. El análisis de guimeras es útil para los estudios del origen clonal de diferentes tejidos.

Cuando la mutación afecta a la capacidad de los cloropiastos para diferenciarse, la presencia de sectores albinos muestra que estos sectores derivan de las células madre que contienen la mutación. En la planta de hiedra que se muestra en la figura 16.25, la capa L2 presenta una mutación que causa albinismo, mientras que las capas L1 y L3 tienen una copia silvestre del mismo gen. La capa L1 da lugar a la epidermis de la hoja y del tallo, pero la ausencia de color es debida a que los cioroplastos no se diferencian en la mayoria de las células epidermicas. El tejido mesofilo típico deriva de la capa L2, por lo que las hojas serán blancas debido a que las células madre portan el gen mutante y lo han transferido a sus células derivadas.

Aunque solo unas pocas hojas son blancas o casa, la mayoria de las hojas muestran manchas verdes. Son variegadas. El tejido verde de estas hojas deriva de células originarias de la capa L1 ó L3, las regiones incoloras derivan de la capa L2. El aspecto jaspeado se produce porque divisiones periclinales ocasionales de la capa L1 o L3 al micio del desarrollo de la hoja establecen clones de células que pueden diferenciarse como células verdes del mesofilo. Este hecho constituye una nueva prueba de que la diferenciación celular es independiente de la línea celular. El destino de una célula durante el desarrollo viene determinado por la posición que ocupa en la planta.

## Les rutes de deserrollo están controladas por rades de genes que interactúan

Queda mucho que aprender sobre las redes reguladoras que controlan las rutas de desarrollo. Sin embargo, varios descubrimientos apuntan a un modelo en el que la señalización a corta y larga distancia controla la expresión de los genes que codifican los factores de transcripción. Estos factores de transcripción determinan a su vez el carácter o actividades de un tejido o célula. Con frecuencia estos mecanismos implican bucles de retroalimentación en los que dos o más genes interactuan para regular la expresión de cada uno. Estas interacciones se muestran claramente en el caso del meristemo apient caulinar.

La expresión de STM (SHOOTMERISTEMLESS), un gen KNOX, es esencial para la formación del menistemo apical caulinar en el embrion de Arabidopsis y para la función del menistemo en el crecimiento de la planta. STM se expresa en todo el domo apical del menistemo vegetativo, excepto en el primordio foliar que se está desarrollando. Del mismo modo, STM se expresa en el domo del menistemo floral, pero se silencia a medida que aparecen los órganos florales. Dos genes KNOX adicionales (KNATI y KNAT2) se expresan también en el menistemo apical de Arabidopsis y participan en el mantenimiento de las células menistemáticas en un estado no diferenciado.

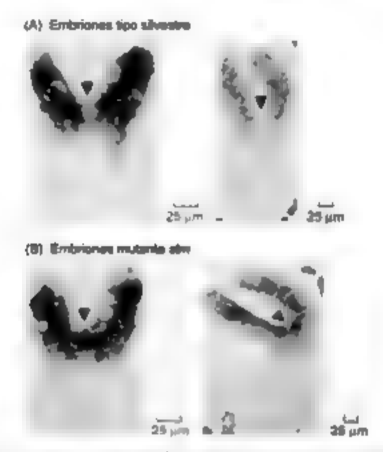


Figure 18.38 El gen de identidad de merietemo, STM, inhíbe la expresión del gen ASYMMETRIC LEA-VES1 (AS1), que promueve el desarrollo lotter en Arabidopeta. Las fleches señalan el meristemo apical del brote. (A) La expresión del gen STM suele estar confinade al merietemo apical del brote en el tipo silvestre, y la confiere la identiciad de merietemo en el menetemo vegetetivo. Por el contrario, el gen AS1 está confinado en el primordio folier y en los codedones en desarrollo en el tipo silvestre, como muestre la hibridación el efu de ambriones en dos setados de desarrollo. (B) En mutantes e/m, la expresión del gen AS1 se extiende en la región que normalmente llegaria e formar el mensismo apical del brote. Como consecuencia, el merietemo apical no se forme. (Segun Byme y col. 2000.)

Debido a que las células se dividen activamente en los estados iniciales del desarrollo de de los primordios foliares y órgano floral, el STM no es necesario para la división celular. Más bien KN1 STM y sus homólogos funcionales mantienen la identidad del menistemo suprimiendo la diferenciación. Otro gen, ASSYMETRIC LE-AVES1 (AS1, del inglés assymetric leaves 1, hojas asimétricas 1) promueve el desarrollo de la hoja y se expresa en el primordio y hojas jóvenes de Arabidopsis (Figura 16.26) (Byrne y col. 2000). STM reprime la expresión de AS1, y AS1 reprime a su vez la expresión de KNAT1 en el primordio foliar en desarrollo (On y col. 2000):

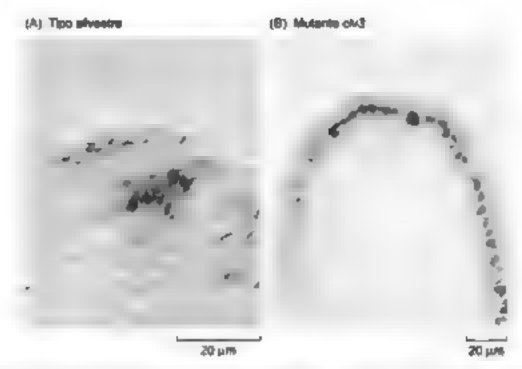


Figure 16.27 Expresión del gen MUS en el meristemo apicel del trote en el tipo alivestre y en mutanles chd. La localización del mRNA de WUS se realizó por hibridación in alty. (A) En el tipo alivestre, la expresión de WUS está confineda a un pequeño grupo de calulas. (B) En el mutante chd, la expresión de WUS se extiende apicel y intersimente, y el mensiono opicel mismo se alarga. (Brandt y cot. 2000.)

El gen WUSCHEL (WUS), que codifica otro factor de transcripción homedominio, es un regulador clave de la indeterminación de las células madre (Laux y col 1996). En las plantas con mutaciones was de pérdida de función, o bien carecen por completo de un meristemo apical, o bien sus células madre se agotan una vez se han formado unas pocas hojas. Los genes CLAVATA regulan negativamente la expresión de WUS La expresión de WUS se expande en mutantes clv1 y clv3 (Figura 16.27). Por el contrano, la expresión de WUS regula positivamente la expresión del gen CLV3; (véase la figura 16.24) (Brand y col. 2000).

## El desarrollo está regulado por la señalización cálula a cálula

¿Cômo saben las células su posición? Si el destino de una célula está determinado por su posición y no por la línea clonal, las células deben ser capaces de detectar su posición relativa a otras células, tejidos y órganos. Las celulas vecinas, y los tejidos y órganos distantes proporcionan la información posicional. Las células en las plantas pluricelulares normalmente están en estrecho contacto con otras a su alrededor, y el comportamiento de cada célula está cuidadosamente coordinado con el de sus vecinas a lo largo de la vida de la planta. Además, cada célula ocupa una posición especifica en el tejido y órgano al cual pertenece. La coordinación de la actividad celular requiere la comunicación célula a célula. Es decir, algunos genes importantes del desarrollo actúan de forma no autónoma. No tienen por qué expresarse en una célula dada para afectar el destino de esa celula. Un gen o grupo de genes determinados puede ejercer un efecto sobre el desarrollo en las células vecinas o incluso en celulas de tejidos distantes a través de la comunicación célula a célula, a través de al menos tres mecanismos diferentes.

- Señalización inducida por figando
- 2. Señalización bormonal
- Señalización por transporte de proteinas reguladoras y/o mRNA.

Señalización inducido por ligando. Hay evidencias de que los componentes de la pared celular, particularmente una clase de glicoproteinas conocidas como proteínas arabinogalactano o AGPs, pueden comunicar información posicional que determinará el destino celular (véase el capítulo 15). Las AGPs no estarian implicadas en la señalización a distancia, sino más bien en indicar a una célula dada quiénes son sus vecinas. Esa información induce a la célula a diferenciarse, o adquirir un destino apropisdo a su posición.

Como las plantas tienen numerosos, quizás cientos, de receptores quinasa, podriamos esperar que la cadena de señalización se unicie con la fosforilación de una proteina inducida por ligando. Sin embargo actualmente se conocen pocos ligandos que activen proteínas. Pero hay evidencias de que la pequeña proteína codificada por el gen CLV3 es el ligando que activa la proteína quinasa CLV3.

La proteina *CLV3* contiene menos de 100 aminoácidos y una secuencia líder, que sugiere que es exerciada de las células que la producen (Fletcher y col. 1999). Debido a su pequeño tamaño y a su solubilidad en agua, puede difundir libremente a través del espacio extracelular o apoplasto.

El apoplasto está formado por el espacio ocupado por las paredes celulares. Las macromoléculas de la pared cesular son muy hidrofílicas y las paredes contienen espacios entre las macromoléculas con un tamaño de poro aparente de 3,5 a 5 nm. Esto significa que las moléculas con una masa inferior a los 15 KDa pueden difundir libremente a través del apoplasto. La proteina CLV3, con un tamaño molecular de aproximadamente 11 KDa, puede difundir fácilmente a través del apoplasto.

El gen CLV3 se expresa en las células de las capas I 1 y 1.2 en la zona central del meristemo apical del brote, pero no en la capa L3 o en la zona periférica Por el contrario, CLVI se expresa en las capas más profundas de la zona central en la capa L3, al igual que el gen WUS. Sin embargo, el CLVI se expresa en un dominio algo mayor que WUS (Figura 16 28). Aunque se requiera la expresión del gen WUS para mantener la identidad de las células madre, WUS se expresa solo en un pequeño grupo de células en la capa L3 del meristemo. Funciona no



Figura 18.26 Patrones de expansión de algunos genes importantes en al deservollo en al mensiemo apicel del brote de Arabidopsis. (Segun Ciarii 2001.)

nutónomamente, actuando sobre las células próximas a las células que expresan el gen

La proteina CLV3 controla el tamaño de la población de células madre en el ápice caulinar por una regulación negativa de la expresión de WUS en la capa L3. El gen CLV3 se expresa en celulas en la zona central del menistemo, en las capas L1 y L2. Cuando CLV1 o CLV3 está anulado por una mutación, la expresión del gen WUS se extiende y el número de células madre indiferenciadas aumenta (Brand y col. 2000). Como esta expansión requiere a CLV1, es probable que la proteina CLV3 difunda desde las células de L1 y se una al dominio receptor de CLV1 activando su dominio quinasa y ast iniciar una señal que reprima la transcripción del gen WUS.

La expresión del gen WUS promueve la expresión CLV3, que a su vez reprime la expresión de WUS. Así el meristemo tiene un mecanismo de retroalimentación negativa para el control del tamaño de la población de las células madre

Señalización hormonal. Todas las hormonas vegetales (auxinas, etileno, giberolinas, ácido abscisico, citoquininas y brasinoesterosões) participan en la regulación del desarrollo. Estas funciones se estudiarán con detalle en los capítulos y socciones dedicadas a estas temas. En este análisis, sin embargo, nos centraremos en la señalización por auxinas como un ejemplo de los tipos de mecanismos que estas funciones pueden tener. Este tema se analizará con mucho detalle en el capítulo 19.

La seflacización por auxinas es esencial para el desarrollo de la polaridad y el desarrollo del tejido vascular. Desde hace tiempo se conoce el papel de las auxinas como señal de inicio de la diferenciación del tejido vascular (véase el capítulo 19). Esta conclusión, no obstante, se basa fundamentalmente en estudios de los efectos de la aplicación de auxinas e inhibidores del transporte de auxinas. Más recientemente, se ha descubierto que dos genes de *Arabidopsis* (GNOM y MONOPTEROS) son esenciales para el desarrollo de la polaridad axial, la diferenciación de tejido durante la embriogênesis y el desarrollo de la planta adulta, y están implicados en la señalización por auxinas. Como indicarnos anteriormente, el gen GNOM de *Arabidopsis* se

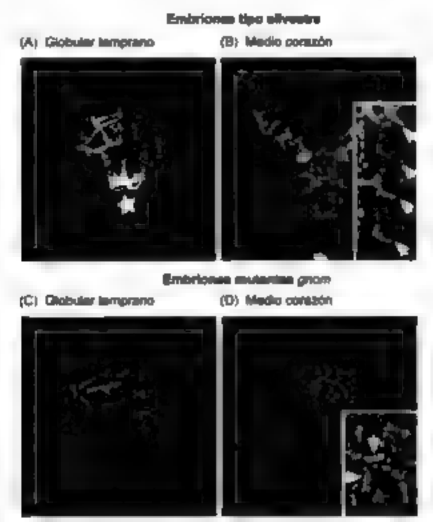


Figure 18.29 Compareción de los petrones de la proteina PNVI transportations de aflujo de austras an embriones de Arabidopata de tipo ativestre y en mutantes gnom. (A) Tipo ativestre, estado globular PNVI setá localizado en el tejdo provescular inicial en el estado globular inicial, donde la proteina se acumula en el limite basal de las cuetro obtulas internes que derán lugar si tejdo provascular (B) Tipo ativestre, estado de corazón medio, en el estado carazón, las obtulas provasculares han acumulado la proteina PNVI en sua extremos basales (vésas el recuedro). (C) Mutante gnom, estado globular inicial; PNVI no se acumula en la región donde se formará al tejdo provascular en el estado globular inicial del mutante gnom. (Según Steinmann y col. 1999): (D) Mutante gnom; corazón medio la formación del tejido provascular está bioquesda en el mutante gnom, y el desarrollo normal está alterado. PNVI está todevia intertado en las membranes en el mutante, pero su localización setá descriptorizada (vésas el recuediro). (Según Steinmann y col. 1999.)

identificó debido a que mutantes homocigotos para este gen presentan embriones sur raíces ni cotiledones, y que no desarrollan la polandad axual correctamente (véase la figura (6.7A) (Mayer y col. 1993).

E) producto del gen *GNOM* es necesario para la correcta localización de la proteina PIN1 transportadora de effujo auxinas (Figura 16.29). *GNOM* codifica un factor de intercambio del nucleótido guanina, componente de la maquinaria celular que establece la polaridad. La maquinaria, y la proteina del gen *GNOM* en particular, es necesaria para la correcta localización de la proteina transportadora PIN1 de effujo de auxinas en el extremo basal de las células del procambium durante el estado globular en la embriogénesia, y posteriormente en células vasculares durante el desarrollo (Steirmann y col. 1999; Grebe y col. 2000).

Como hemos visto, las mutaciones en el gen MONOPTEROS (MP) dan lugar a plántulas que carecen de hipocotilo y miz, aunque tienen una región apical. Sin embargo, las estructuras apicales en los embriones mutantes mp no son estructuralmente normales y los tejidos de los cotiledones están desorganizados (véase la figura 16.7B) (Berleth y Jürgens 1993). Los embriones mutantes mp muestran en primer lugar anormalidades en el estado octante, y no forman un procambium en la parte inferior del embrión globular, la parte que tendría que da lugar al hipocotilo y a la raiz. Más adelante se forma algún tejido vascular en los cotiledones, pero los haces están conectados inadecuadamente.

El gen MP codifica una proteína relacionada con un factor de transcripción conocido como ARF (factor de respuesta a auximas) (Hardtake y Berleth 1998). Tanto ARF como MONOPTEROS se unen a elementos de respuesta a auxinas en los promotores de ciertos genes que se transcriben en presencia de auximas. Aparentemente, el gen MP es necesario para la expresión de los genes implicados en la diferenciación del tejido vascular.

Otra evidencia que apoya la señalización por auxinas durante la embriogénesis incluye el hallazgo de que se requiere un posible receptor proteico de auxinas, ABPI, para la elongación y división celular en la embriogénesis. Los mutantes homocigotos para abpil de Arabidopsis no fortuan embriones maduros, aunque se desarrollar normalmente hasta llegar al estado globular. Estos mutantes no pueden realizar la transición a la simetría bilateral, y las células son meapaces de alargarse (Chen y col. 2000).

La señalización por auxinas también participa en la organogénesis del menstemo apical del brote y en la formación de las raices laterales. Las plantas de Arabidopsis con mutaciones en la proteina transportadora PINI de eflujo de auxinas desarrollan inflorescencias alargadas, desprovistas de órganos laterales (Figura 16.30). En las plantas de tipo silvestre, la expresión del gen PINI está regulada positivamente en las primeras etapas de la formación del primordio, antes de que el primordio empiece a hincharse. El menistemo apical del brote en el extremo de una inflorescencia en las plantas mutantes pinI tiene una estructura normal, excepto que no se generan órganos en la zona periférica y el brote producido carece de apéndices laterales (Vernousx y col. 2000). Por lo tanto, probablemente se requieren auxinas para la señalización en los procesos tempranos de la organogénesis del menistemo apical caulmar

Esta hipótesis está apoyada por trabajos en plantas de tomate. Cuando se cultivan meristemos apicales de tomate en un medio que contiene ácido N-1-naftilftalámico (NPA), un inhibidor del transporte de auxinas, continúan creciendo, pero se desarrollan brotes alargados que carecen de apéndices laterales. Cuando estos menste-

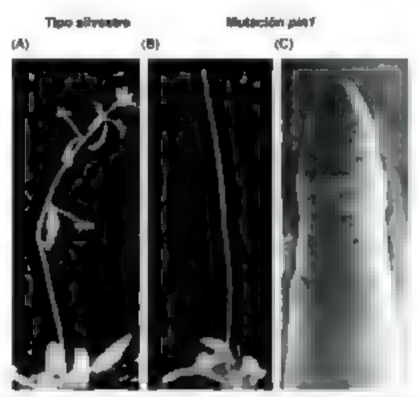


Figure 18.35 El pen PNV7 es asencial para la formación de los órganos laterates del meristemo de in-Rorescencia en Arabidopsia. (A) El menetemo de inforescencia genera un tallo con hojas caulinares y numerosas yemas florales en al tipo silvestre. (B) Las plantes con la mutación pin il producen un meristemo de inforescencia, pero no puede generar órganos laterales. (C) El menetemo de inforescencia produce sólo lejidos áxiáles, similares el menistemo apical rádical, como se muestra en esta risorografía electrónica de barrido. (Segun Vernous y col. 2000.)

mos inducidos por NPA se tratan con auxinas, se reestablece la iniciación de la hoja (Reinhardt y col. 2000).

Otros mecanismos de señalitación permanecen sin descubrir. El mecanismo por el que las células se comunican no se ha establecido en otros casos, aunque se cree que la información posicional es intercambiada entre las células de los diferentes tejidos. Tal y como hemos comentado anteriormente, los genes SHR y SCR son importantes para establecer los patrones radiales de tejidos en las raices. Codifican factores similares, pero estos genes se expresan y funcionan en tejidos diferentes.

SCR se requiere para las divisiones celulares asimétricas que forman la epidermis y el cortex, y también determina el destino celular de la endodermis. SCR se expresa en las células madre que dan lugar al tejido fundamental antes de dividirse asimétricamente para determinar los precursores de la endodermis y del cortex (Figura 16.31A). SCR continua expresándose en la endodermis después de que se dividan las células madre (Figura 16.31B).

La expresión del gen SCR requiere la expresión de SHR, pero el gen SHR no se expresa ni en el córtex ni en la endodermis. Más bien, el gen SHR se expresa en el pe-

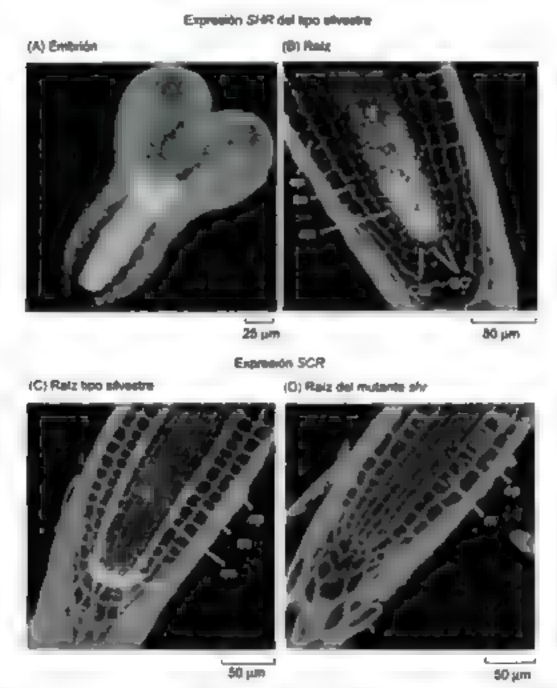


Figure 16.31 Los genes SHORTROOT (SHR) y SCARECROW (SCR) en Arabidopsis controlan el patrón de tajidos durante el desarrollo recicul. Las proteines SHR y SCR se han localizado por microscopia de barrido láser contocal disepuls de ser marcadas con la proteina fluorescente venda (GFP), que tiene un color verde-amaritiento. (A) Durante la embriogênesia en plantas silvestres de Arabidopala, la proteina SHR en localiza en los tajidos provinculares. (B) La proteina SHR continua estando localizada en el citindro vescular durante todo el crecimiento de la raiz principal. (C) En raíces tipo silvestre, la proteína SCR está localizada en el centro quiescente, la endodermia y las células madre cortical-endodérmica (CEI). No está presente en el córtex, clindro vescular lo apidermia. (D) La expresión de SCR está marcadamente reducida en las raíces de los mutantes ahy y apercos sólo en la capa celular que tiene características de la endodermia y del córtex. CEI = células madre contical-endodérmica; oo = córtex; d = células hijes; en = endodermia; en el cortex. (Segun Helariutta y coi. 2000.) (Véernes les fotografias en color en el CD.)



Pigure 18.22 (i) gen KN7 se expresa en todo el mertelemo apicel caulinar de maiz: però nò se expresà en la capa L1 o en el primordio lottar. El mPNA de AN1 se localizó en una sección longitudinal a fravés del meristemo por hibridación. La Recha señala el ello previsible para el aguente primordio foliar (P0); los números 1 y 2 identifican los primordios lotteras P1 y P2, respectivamente. (Según Jackson y col. 1994.)

riciclo y en el cilindro vascular (Figura 16.31C) (Helariutta y col. 2000). Esto implica que la expresión del gen SHR genera una señal que es recibida por las células madre del tejido fundamental y provoca la expresión del gen SCR en estas células. Esto ilustra de nuevo la posible importancia de la señalización célula a célula en la determinación del destino celular y en el desarrollo vegetal. En la actualidad se desconoce cómo tiene lugar esta comunicación.

Señalización por transporte de proteínas reguladoras y/o mil.NA. La comunicación samplástica entre las células vegetales se produce a través de los plasmodesmos, conexiones a través de sus paredes celulares (véase el capítulo 1). La mayoria de las células vivas de una planta están conectadas a sus vectuas por los plasmodesmos que atraviesan las paredes celulares adjuntas y proporcionan una cierta continuidad entosólica entre las células. Hay cada vez más evidencias de que las señales intercambiadas a través de los plasmodesmos incluyen proteínas reguladoras y mRNA (Zambryski y Crawford 2000).

La emportancia de los plasmodesmos en la comunicación célula a célula durante el desarrollo se ha hecho evidente con el descubrimiento de que el mRNA del gen.

KNI de identidad del menisterno de maiz no se puede detectar en la capa L1 del meristerno apical caulinar vegetativo. El gen KNI se expresa sólo en las células de la capa L2. La proteina KN1, no obstante, se detecta en todas las regiones del menisterno apical caulinar, incluida la capa L1. Como la proteina L1 no se sintetiza en la capa L1, debe ser transportada a la capa L1 desde la capa L2, a través de los plasmodesmos que las unen (Figura 16.32) (Lucas y col. 1995).

En Antirchinum, la expresión del gen FLO en la capa L1 activa la expresión de los genes de identidad de órgano floral en todas las capas celulares del menistemo (Carpenter y Coen 1995). Aunque son posibles muchas explicaciones para esta relación, una es que la proteína FLO, pasando a través de los plasmodesmos, se dirija a estas otras capas desde las células en las que se sintetiza.

Los virus invaden las plantas y se expanden pasando de célula a célula a través de los plasmodesmos. Sus genomas codifican proteinas llamadas proteínas de movimiento que pueden facilitar el movimiento del genoma viral de RNA a través de los plasmodesmos. Es probable que los virus hayan desarrollado un mecanismo que implica la comunicación célula a célula. De momento no está claro por qué el intercambio de información se organizaría de esta manera, pero este tipo de comunicación puede ser un proceso general en el desarrollo vegetal.

## ANÁLISIS DEL CRECIMIENTO VEGETAL

¿Cómo crecen las plantas? Esta simple cuestión ha desafiado a los científicos durante más de 150 años. Se forman células nuevas continuamente en los menstemos. Las células aumentan de tamaño lentamente en el menstemo apical y más rápidamente en las regiones subapicales. El aumento de volumen resultante puede oscilar entre unas pocas y hasta 100 veces, dependiendo de las especies y del entorno. Clásicamente, el crecimiento vegetal se ha analizado en términos de número de células o tamaño total (o masa). Sin embargo, estas medidas sólo nos cuentan parte de la historia.

El crecimiento del tejido no es ni uniforme ni al azar. Las células derivadas de los meristemos apicales se expanden en sitios predecibles y de forma específica, y los patrones de expansión en estas regiones subapicales determinan el tamaño y forma del cuerpo vegetal primario. Se cree que el crecumiento total de una planta es la suma de los patrones locales de expansión celular.

El análisis de los movimientos celulares o «elementos de tejido» (y el problema relacionado de la expansión celular) se llama cinemánica. En esta sección analizaremos las definiciones clásicas del crecimiento, y la más moderna, la aproximación cinemática. Como veremos, la ventaja de la aproximación cinemática es que permite describir los patrones de crecimiento de órganos matemáticamente en términos de patrones de expansión de sus componentes celulares.

### El crecimiento vegetal se puede medir de diferentes formas

El crecimiento se define como un numento urreversible en volumen. El principal componente del crecimiento vegetal es la expansión celular dirigida por la presión do turgencia. Durante este proceso, las células numentan en volumen varias veces y llegan a estar muy vacuolizadas. Sin embargo, el tamaño no es el único criterio que se usa para medir el crecimiento.

El crecimiento también se mide en términos de variación en peso fresco, es decir, el peso de los tejidos vivos, en intervalos de tiempo determinados. Sin embargo, el peso fresco de las plantas que crecen en suelo puede variar debido a cambios en el estado hidrico, por lo que puede ser un mal indicador del crecimiento real. En estas situaciones, la medida del peso seco suele ser mucho más adecuada.

El número de césulas es un parâmetro común y conveniente para medir el crecimiento de organismos unicelulares como el alga verde *Chlamydomonas* (Figura 16.33). Sin embargo, en plantas multicelulares el número de células puede darnos una medida errónea del crecimiento porque las células pueden dividirse sin aumentar de volumen

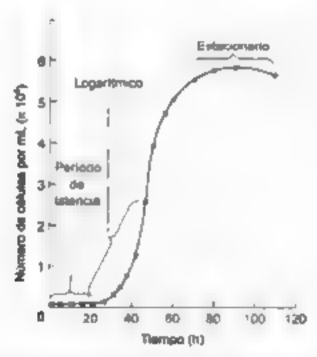


Figure 16.33 Crecimiento del alga verde uniculular Chlemydomones. El crecimiento se valoró contando el numero de cálulas por milistro en tiempos crecimies después de que les cálulas se colocaron en un medio de crecimiento recián preparado. La temperatura, luz y nutrientes aportados fueron los óptimos para el crecimiento. Tras un tempo de inicial latencia, durante el caul las pálulas pueden sintetizar los enzimes que se requieren para el crecimiento, se produce un periodo durante el caul el número de cálulas crece exponencialmente. Este periodo de crecimiento rápido viena seguido por un penodo de crecimiento lerro en el que el numero de cálulas aumenta linealmente. Finalmente se tiega a la fase distacionaria, en la que el numero de cálulas puede mantenerse constante o incluso descendor a medida que los nutrientes se agotan en el magio.

Por ejemplo, durante los primeros estadios de embriogênesis, el zigoto se divide en células progresivamente más pequeñas sin que se produzca un aumento neto de tamaño en el embrión. Sólo después de que estas células alcancen el estado de ocho células, el aumento de volumen refleja el aumento del número de celulas. Como el zigoto es una célula especialmente grande, esta falta de correspondencia entre el aumento del número de células y el crecimiento puede ser musual, pero refleja el problema potencial de considerar equivalente un aumento en el número de células y el crecimiento.

Aunque el número de células no siempre es una medida fiable del crecumiento vegetal, en la mayoria de las circunstancias las células en division, sobre todo en los meristemos, duplican su volumen durante su ciclo celular. Por tanto, un aumento en el número de células, como el que se produce en el meristemo apical, contribuye al crecimiento vegetal. Sin embargo, el principal componente del crecimiento vegetal es la rápida expansión celular que se produce en la región subapical una vez ha cesado la división celular.

Como todas las células del eje vegetal se alargan en condiciones normales, cuanto mayor sea el número de células producido por el menstemo apical, más largo será el eje. Por ejemplo, en plantas de *Arabidopris* transformadas con un gen que codifica una ciclina, un componente clave de la maquinaria reguladora del ciclo celular (véase el capitulo 1), las células del menstemo apical progresan a través de sus ciclo celulares más rápidamente, de modo que se forman más células por unidad de tiempo. Como resultado, las raices de estas plantas transgénicas tienen más células y son más largas que las raices de las plantas silvestres crecidas en las mismas condiciones (Doemer y col. 1996).

En los menstemos apicales se forman nuevas células continuamente. Con cada nuevo ciclo de división celular y expansión celular, las células derivadas más viejas se desplazan un poco más del ápice. A medida que las células retroceden más lejos del ápice, la tasa de desplazamiento se ve muy incrementada. Considerando el crecimiento vegetal como un proceso de desplazamiento celular desde el ápice, podemos aplicar los principios de la cinemática.

### La producción de células por el meristemo es comparable a una fuente

Los fluidos en movimiento, como cascadas, fuentes y las estelas de los barcos, pueden generar formas específicas. El estudio del movimiento de las particulas de fluido y los cambios en la forma que experimentan los fluidos se llama einemática. Las ideas y métodos numéricos usados para estudiar las formas de estos fluidos son útiles para caracterizar el crecumiento meristemático. En ambos casos no se produce un cambio de forma, aunque está compuesto de elementos en movimiento y cambiantes.

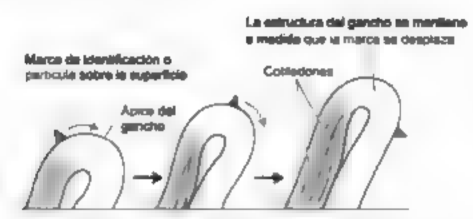


Figura 16.34 El gancho plumular de dicotifedóneas es un ejemplo de una forma constante compuesta de elementos cambiantes. La forma del gancho as mantiene a lo largo del tiempo, mientras los diferentes tejidos primero se curven y a continuación se alergan a medida que se desplazan desde el áplos de la plántula durante el crecimiento. Si se coloca una marca en un punto fijo de la superficie, se desplazará findicado por la flecha), pereciendo que fluya a través del gancho a lo largo del tiempo, (Segun Silla 1994.)

Un ejemplo de una forma que no cambia compuesta de elementos que cambian y se desplazan en las plantas es el gancho del hipocotilo de una dicotiledónea como la judía común (Figura 16.34). A medida que la plántula de judía emerge de la cubierta seminal, el extremo apical del hipocotilo se dobla sobre si mismo para formar un gancho. Se cree que el gancho protege al ápice de la plántula de posibles daños durante el crecimiento a través del suelo. Durante el crecimiento de la plántula (en sueto o en luz débil) el gancho migra por el tallo, subiendo desde el hipocotilo al epicótilo y entonces al primer y segundo entrenudos, pero la forma de gancho permanece constante.

Si marcamos una célula epidérmica específica del tallo de la plántula localizada cerca del ápice de la plántula, podemos ver como se mueve hacia la cima del gancho y entonces hacia la región inferior del gancho (véase la figura 16.34). La marca no es arrastrada por la superfície vegetal; las células vegetales están cementadas entre sí, y no experimentan movimiento relativo durante el desarrollo. El cambio en la posición, en relación al gancho implica que el gancho está formado por una procesión de elementos de tejido, cada uno de los cuales primero se curva y luego se alarga a medida que se desplaza del ápice vegetal durante el crecimiento. La forma estacionaria se produce por un desfile de células cambiantes.

El extremo de la raiz es otro ejemplo de una forma estacionaria formada por elementos de tejido cambiantes. Aqui, también se observa una forma estacionaria cuando se mide la distancia desde la punta de la raiz. La región de división celuiar ocupaunos 2 mm ápice de la raiz. La zona de elongación se extiende unos 10 mm por encima del extremo de la raiz. El inicio de la diferenciación del floema se observa por primera vez a 3 mm del ápice de la raiz y los elementos funcionales del xilema se pueden detectar a unos 12 mm del extremo. Una célula marcada cerca del ápice, parecerá fluir primero a través de la región de división celular, hiego a través de la zona de elongación y a la región de diferenciación del xilema, etc. Este desplazamiento implica que los elementos tisulares en desarrollo primero se dividen y alargan, y finalmente se diferenciari.

De forma análoga, el brote muestra una sucesión de bojas en diferentes estados de desarrollo. Durante un periodo de 24 horas, una hoja puede crecer hasta alcanzar el mismo tamaño, forma y composición bioquímica que su vecina tenia un dia antes. Así, la forma del brote se produce también por un desfile de elementos cambiantes que se pueden analizar por cinemática. Este análisis no es meramente descriptivo; permite cálculos de crecimiento y tasas biosintéticas de elementos de tojido individuales (células) en una estructura dinámica.

#### Los elementos tisulares se desplazan durante la expansión

Como hemos visto, el crecimiento en brotes y raíces está localizado en los ápices o extremos de estos órganos. Las regiones con tejidos en expansión se llaman nonas de crecimiento. Con el tiempo, los menstemos se apartan de la base de la planta por el crecimiento de las células de la zona de crecimiento.

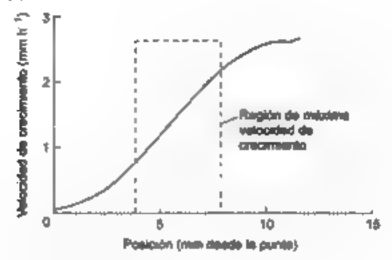
Si se colocar marcas sucesivas en el tallo o raiz, la distancia entre las marcas cambiará, dependiendo de dónde están en la zona de crecimiento. Además, todas estas marcas se apartarán del extremo de la raiz o del brote, pero su tasa de movimiento diferirá dependiendo de su distancia al extremo.

Desde otra perspectiva, si te colocaras delante del ápice de una raiz que tiene marcas à intervalos a lo largo del eje, verías que todas las marcas se apartan de ti con el tiempo. La razón es que las regiones discretas del eje vegetal experimentan un desplazamiento así como expansión durante el crecimiento y desarrollo.

### A medida que las regiones se alejan del ápice, sus tasas de crecimiento aumentan

A medida que una región del eje de la planta se mueve desde el ápice, su tasa de crecimiento aumenta (la tasa de elongación se acelera) hasta que se alcanza una tasa limitante constante igual a la tasa de extensión del órgano. La razón de este aumento en la tasa de crecimiento es que con el tiempo, se localiza progresivamente más tejido entre la particula que se mueve y el ápice, y progresivamente más células se expanden, por lo que la partícula se desplaza más y más rápidamente. En una taiz en crecimiento rápido, un elemento de tejido tarda 8 horas en moverse desde los 2 mm (el final de la zona menistemática) a 12 mm (el final de la zona de elongación).





#### (B) Thee relative do precimiento elemental

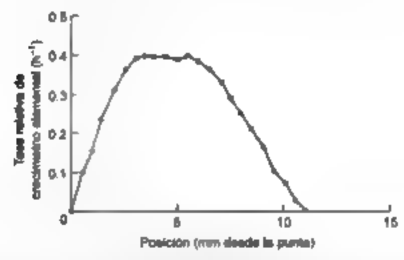


Figure 18.35 El crecimiento de la raíz principal de Zire mays (maiz) se puede representar cinematicamente por dos curvas de crecimiento relacionadas. (A) El perfit de la tase de crecimiento representa la velocidad de movimiento respecto el ápice de puntos a diferentes distancies del extremo. Esto nos indios que la tase de crecimiento aumenta con la distancie al extremo hasta que alcanza una velocidad uniforme igual a la tase de elongación de la raíz. (B) La tase de crecimiento elementar relativa nos indios la velocidad de expansión de cualquier punto concreto de la raíz. Este es la medida más util para los fisiólogos porque nos dios dónde se localizan las regiones que es expanden más rápidamente. (Según Silix 1994.)

Más allá de la zona de crecumiento, los elementos no se separan: los elementos vecinos tienen la misma tasa (expresada como cambio en la distancia al extremo por unidad de tiempo) y la tasa a la que las particulas se desplazan desde el extremo es la misma que la tasa a la que el ápice se mueve a través del suelo. El ápice de la raiz de maíz es empujado a través del suelo a 3 min h. Esta es también la tasa de crecimiento a la que las regiones que no están en crecimiento retroceden del ápice, y es igual a la pendiente final de la trayectoria de crecimiento.

## El comportamiento de la tesa de crecimiento es una descripción especial del crecimiento

Si se conoce la tasa de crecimiento, se puede calcular la tasa de crecimiento elemental relativa, que representa el cambio parcial en longitud por unidad de tiempo (véase el tema web 16.4). La tasa de crecimiento elemental relativa muestra la localización y magnitud de la tasa de extension y puede ser usada para quantificar los efectos de la variación del entorno sobre el patrón de crecimiento (Figura 16.35B).

#### SENESCENCIA Y MUERTE CELULAR PROGRAMADA

Cada otoño, la gente que vive en las regiones templadas puede disfrutar de los bellos cambios de colores que se producen por la pérdida de hoja de los árboles caducifolios. El cambio de color de las hojas debido à los cambios de la longitud del dia y de las bajas temperaturas inicia procesos de desarrollo que conducen a la senescencia de la hoja y a su muerte. La senescencia es un proceso diferente a la necrosis, aunque las dos conducen a la muerte. La necrosis es la muerte debida a dafios físicos, venenos u otras heridas externas. Por el contrario, la senescencia es un proceso normal de desarrollo, dependiente de energia, que está controlado por el propio programa genético de la planta. Las hojas están genéticamente programadas para morir, y su senescencia se puede iniciar por factores ambientales.

Como las hojas nuevas se ancian desde el mensterno apical del brote, las hojas más viejas están sombreadas y pierden la capacidad para funcionar eficientemente en la foto-sintesis. La senescencia recupera una parte de las fuentes valiosas que la planta ha invertido en la formación de la hoja. Durante la senescencia, los enzimas hidrolíticos degradan muchas proteínas celulares, carbohidratos y ácidos nucleicos. Sus componentes, azúcares, nucleósidos y aminoácidos, son entonces recuperados por la planta a través del floema, donde serán reutifizados en procesos sintéticos. Muchos minerales son también transportados desde los órganos senescentes de vuelta al cuerpo principal de la planta.



Figure 16.36 Senescencia monocárpica en soja (Giyome max). Toda la plente de la izquierda sufrió senescencia tras la lloración y producción de fruto (valnes). La plente de la derecha continua verde y vegetativa porque sus lloras se están eliminando continuamente. (Consella de L. Noodén.)

La sonescencia de órganos vegetales está asociada frecuentemente a la abacisión, un proceso por el cual células especificas en el peciolo se diferencia para formar una capa de abscisión, que permite al órgano senescente separarse de la planta. En el capitulo 22 habiaremos más del control de la abscisión por el etileno.

En esta sección examinaremos las funciones de la senescencia y la muerte celular programada en el desarrollo vegetal. Veremos que hay tres troos de senescencia, cada una con su propio programa genético. En los capitulos 21 y 22, describiramos cómo las citoquininas y el etileno pueden actuar como agentes de señalización que regulan la senescencia vegetal.

## Las plantas muestran varios tipos de senescencia

La senescencia se produce en una gran variedad de órganos y en respuesta a muchas situaciones diferentes. Muchas plantas anuales, incluidos los principales culti-

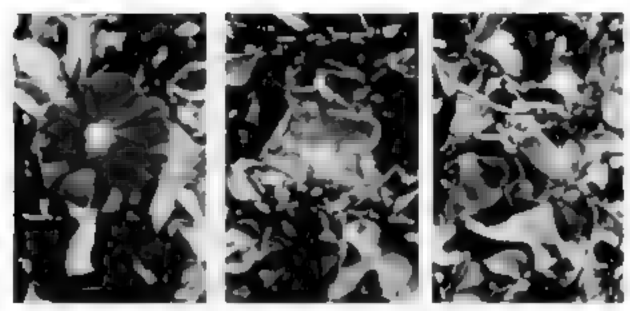


Figure 18.37 Estados de cenecoencia florat en la campanifia (pompes scuminats (Cortesia de S. L. Taiz.).

vos vegetales como trigo, maíz y soja, se tornan amanillas bruscamente y mueren después de la producción del fruto, incluso en condiciones óptimas de cultivo. La senescencia de toda la planta después de un único ciclo reproductivo se denomina senescencia monocárpica (Figura 16.36).

Otros tipos de senescencia son:

- Senescencia de brotes aéreos en herbáceas perennes
- Senescencia estacional de hojas (en árboles caducifolios).
- Senescencia secuencial de hojas (en la que las hojas mueren cuando han alcanzado una cierta edad)
- Senescencia (maduración) de frutos carnosos, senescencia de frutos secos
- Senescencia de los contedones de reserva y órganos florales (Figura 16.37).
- Senescencia de tipos de células especializadas (por ejemplo, tricomas, traqueidas y elementos de los vasos)

El estimulo inicial de los diferentes tipos de senescencia es diferente y puede ser interno, como en la senescencia monocárpica, o externos, como la longitud del día y la temperatura en la senescencia de las hojas en otoño de los árboles caducifolios. Independientemente del estimulo inicial, los diferentes patrones de senescencia pueden compartir programas internos comunes en los que un gen regulador de la senescencia inicie una cascada de expresión gênica secundaria que eventualmente lleve a cabo la senescencia y la muerte.

## La senescencia es una serie ordenada de acontecimientos citológicos y bioquímicos

Como está genéticamente codificada, la senescencia sigue una serie de acontecimientos predecibles. A nivel citológico, algunos orgánulos son destruidos mientras que otros permanecen activos. El cloroplasto es el primer orgánulo que se deteriora al inicio de la senescencia de la hoja, con la destrucción de los componentes proteicos de los tilacoides y los enzimas del estroma.

A diferencia del rápido deterioro de los cloroplastos, los nucleos permanecen estructural y funcionalmente activos hasta las últimas etapas de la senescencia. Los tejidos senescentes llevan a cabo procesos catabólicos que requieren la sintesis *de novo* de varios enzimas hidrolíticos como proteasas, nucleasas, lipasas y enzimas que degraden las clorofilas. La sintesis de estos enzimas específicos de la senescencia implica la activación de genes específicos.

No sorprende que los niveles de la mayoria de los mRNA de la hoja disminuyan sustancialmente durante la fase de senescencia, aunque aumente la cantidad de mRNA de ciertos transcritos. Los genes cuya expresión disminuye durante la senescencia se denominan genes regulados aegativamente por la senescencia (SDGs). Los SDG incluyen genes que codifican proteinas implicadas en la fotosintesis. Sin embargo, la senescencia implica mucho más que la simple represión de los genes implicados en fotosintesis.

Los genes cuya expresión se induce durante la senescencia se denominan gener asociados a la senescencia (SAGa). Entre los genes SAG se incluyen los que codifican enzimas hidrolíticos, como proteasas, ribonucleasas y lipasas, así como los enzimas implicados en la síntesis de etileno, como ACC (ácido 1-aminociclopropano-1-carboxílico) sintasa y ACC oxidasa. Existen otra clase de SAGs que tienen funciones secundarias en la senescencia. Estos genes codifican enzimas implicados en la conversión o removilización de los productos de degradación, como la glutamina sintetasa, que cataliza la conversión de amonio en glutamina (véase el capítulo 12) y es responsable del reciclado de nitrógeno desde tejidos senescentes.

## La muerte celular programada es un tipo especializado de senescençia

La senescencia se puede producir a nivel de toda la planta, como en la senescencia monocárpica, a nivel de órgano, como la senescencia de hojas, a nivel celular, como en la diferenciación de los elementos traqueales. El proceso por el que celulas individuales activan un programa de senescencia intrinseco se llama muerte celular programada (PCD). La PCD juega un papel importante en el desarrollo animal, en el que los mecanismos moleculares han sido extensamente estudiados. La PCD se puede iniciar por señales especificas, como errores en la replicación del DNA durante la división e implica la expresión de un grupo característico de genes. La expresión de estos genes provoca la muerte celular. Se conoce muy poca sobre la PCD en plantas (Pennell y Lamb 1997).

La PCD en animales suele ir acompañada de cambios morfológicos y bioquimicos característicos, llamados apoptosis (de la palabra griega que significa «caer» como las hojas en otoño). Durante la apoptosis, el núcleo de la célula se condensa y el DNA nuclear se fragmenta según un patrón específico provocado por la degradación del DNA entre nucleosomas (véase el capítulo 2 en la página web).

Algunas plantas, particularmente en tejidos senescentes, muestran cambios citológicos similares. La PCD parece iniciarse durante la diferenciación de los elementos traqueales del xilema, cuando el núcleo y la cromatina se degradan y el citoplasma comienza a desaparecer. Estos cambios dan lugar a la activación de genes que codifican nucleasas y protessas.

Una de las funciones importantes de la PCD en plantas es la protección frente a organismos patogénos. Cuando un organismo patógeno infecta una planta, las señales que envia el patógeno provocan que las células vegetales en el sitio de la infección acumulen rápidamente altas concentraciones de compuestos fenólicos tóxicos y mueran. Las células que mueren forman así una pequeña zona circular de células muertas llamada lesión necrótica.

La lesión necrótica aísla y evita que la infección se extienda a los tejidos sanos de alrededor, al rodear al patógeno con un ambiente tóxico y agotado nutricionalmente. Esta muerte celular localizada y rápida debida al ataque del patógeno se flama respuesta hipernensible (véase el capítulo 13).

La existencia de mutantes de *Arabidopsis* que pueden mimetizar el efecto de la infección e iniciar la cuscada de acontecimientos que conducen a la formación de lesiones necróticas, incluso en ausencia del patógeno, ha demostrado que la respuesta hipersensible es un proceso genéticamente programado, y no una simple necrosis.

#### RESUMEN

El cuerpo básico de una planta madura se establece durante la embriogénesis. En este proceso, los tejidos se ordenan radialmente: una capa exterior epidérmica rodea un tejido vascular que está embebido en tejido cortical o fundamental. El patrón apical-basal de la planta madura, con los ejes polares de la raiz y el brote, también se establece durante la embriogénesis, dado que son los mensternos primarios a partir de los cuales se generará una planta adulta.

Un tipo común de desarrollo embrionario en angiospermas, como es el caso de Arabidopsis thaliana, se caracteriza por patrones precisos de divisiones celulares, generando estados sucesivos, globular, corazón, torpedo y de maduración. El patrón axial del cuerpo queda establecido en la primera división del zigoto, y los genes mutantes eliminan parte del embrion. El patrón radial de tejidos se establece durante el estado globular, aparentemente como resultado de la expresión de genes que controlan la identidad celular. El gen SHORTMERISTEMLESS (STM) se expresa en las regiones que dan lugar al menistemo apical caulmar durante el estado corazón de la embriogênesia, y su expresión continuada impide la diferenciación de las células del menistemo apical caulmar. El gen GNOM se necesita para el establecimiento de la polandad axial, y el gen MONOPTEROS se requiere para la formación de la ratz principal embrionaria así como para el desarrollo vascular.

En la actualidad no es posible una completa explicación de los mecanismos responsables del establecimiento y mantenimiento de estos patrones, pero hay evidencias de que la asociación de los microtúbulos y las microfilamentos conocida como banda preprofasica es importante para determinar el plano de división celular. La diferenciación celular no depende de la línea celular no obstante, la división de las células madre es esencial en este proceso. La expresión del gen SCR (SCARECROW), que ha sido clonado y codifica una nueva proteina, es necesaria para la división de las células madre, y el gen SHR (SHORTROOT) se debe expresar para el establecimiento de la identidad endodermica celular.

Los menistemos son poblaciones de células pequeñas isodiamétricas que tienen características «ambrionarias». Los menistemos vegetativos generan partes especificas del cuerpo vegetal y pueden regenerarse a si mismos. En muchas plantas, los menistemos apicales radicales y caulmares son capaces de crecer indefinidamente.

El menistemo apical del brote genera órganos laterales (hojas y yemas laterales) de forma repetitiva, así como segmentos del tallo. Los menistemos apicales caulinares en angiospermas están organizados en tres capas distintas, designadas como L1, L2 y L3.

Los menstemos apicales caulinar y radical son menstemos primarios formados durante la embriogênesis. Los menstemos secundarios se inician durante el desarrollo postembrionario e incluyen el cambium vascular, el cambium suberógeno, los menstemos axilares, y los menstemos radicales secundarios.

La actividad repetitiva del mensiemo apical caulinar vegetativo genera una sucesión de unidades de desarrollo, llamadas fitómeros, cada una de las cuales consta de una o más hojas, de un nudo, un entrenudo y una o más vemas axilares. El meristemo apical caulinar vegetativo es indeterminado en su actividad y puede funcionar indefinidamente, pero da lugar a un primordio foliar que tiene un crecimiento determinado.

Las hojas se forman con un patrón característico, en tres etapas. (1) organogênesis, (2) desarrollo de los dominios de suborganos, (3) diferenciación celular y tisular. El numero y orden en el que el primordio foliar se forma se refleja en la subsiguien-

te filotaxis (alternante, opuesta, decusada, verticilada y en espiral). El primordio foliar debe posicionarse como resultado de la precisa regulación espacial de las divisiones celulares en el ápice, pero los factores que controlan esta actividad son desconocidos.

Las ratces crecen desde sus extremos distales. El menistemo apical de la raiz es subterminal y cubierto por una cofia. Las divisiones celulares en el ápice de la raiz generan hileras de células que posteriormente se alargan y diferencian para adquirir una función especializada. En la raiz se reconocen cuatro zonas de desarrollo: la cofia, la zona meristemática, la zona de elongación y la zona de maduración. En Arabidopsis, las hileras de células maduras se pueden seguir desde las células madre en la población de células del menstemo. El menstemo apical radical de Arabidopsis consta de un centro quiescente, células madre corticales-endodérmicas, células madre de la columela, células madre de la cofia-epidermis y células madre del cilindro vascular.

La diferenciación es el proceso por el que las células adquieren propiedades metabólicas, estructurales y funcionales diferentes de las de sus progenitores. La diferenciación de los elementos traqueales es un ejemplo de la diferenciación celular vegetal. Los microtúbulos participan en la determinación del patrón a partir del cual las microfibrillas de celulosa se depositan en las paredes secundarias de los elementos traqueales.

Los genes MADS box son reguladores clave de funciones biológicas importantes en plantas, animales y hongos. Los genes homeobox codifican proteínas homeodominio que actúan como factores de transcripción. Estos factores de transcripción controlan la expresión de otros genes cuyos productos transforman y caracterizan la célula diferenciada.

En la determinación del destino de una célula, la posición de la célula es más importante que su linaje. El destino celular vegetal es relativamente flexible y puede cambiarse cuando se alteran las señales posicionales necesarias para su mantenimiento.

La expresión de los genes homeobox similares a los genes KNOTTED1 y SHOR-MERISTEMLESS de maiz es necesaria para el carácter indeterminado continuado del menistemo apical caulinar, pero el gen WUSCHEL determina la identidad de las células madre. La pérdida de la expresión de los genes KNOX en el primordio foliar parece ser importante para la determinación del crecumiento en estas estructuras.

La posición celular se comunica via célula a cétula, y puede implicar señafización dependiente de ligando, señafización hormonal o tráfico de proteinas reguladoras y/o mRNA a través de los plasmodesmos. Las moléculas con tamaño hasta 1,6 nm (700-1000 KDa) pueden pasar de célula a célula a través de los plasmodesmos que conectan las células epidérmicas de la hoja. Los plasmodesmos son, en cierto sentido, las puertas cuyo paso puede ser regulado, de forma que pueden modificar el límite de

702 TA2 E 2000A

exclusión del tamaño para permitir el paso de moléculas mucho mayores, como los virus.

El crecumiento de las plantas se define como un aumento irreversible en volumen. El crecimiento vegetal se puede analizar por cinemática, el estudio del movimiento de una partícula y su cambio de forma.

El crecimiento vegetal puede describirse en términos espaciales y materiales. Las descripciones espaciales se centran en los patrones generados por todas las células localizadas en diferentes posiciones en las zonas de crecimiento. Los análisis materiales se centran en el destino de células individuales o elementos de tejido en vários estados de desarrollo. Una trayectoria de crecimiento muestra la distancia de un elemento de tejido desde el ápice con el tiempo y es, por tanto, una descripción material del crecimiento. La tasa de crecimiento es la velocidad a la que los elementos de los tejidos se desplazan desde el ápice. La tasa de crecimiento elemental relativa es una medida del aumento parcial de la longitud del eje por unidad de tiempo y representa la magnitud del crecimiento en una localización determinada.

La senescencia y la muerte celular programada son aspectos esenciales del desarrollo vegetal. Las plantas muestran una gran variedad de diferentes fenómenos de senescencia. Las hojas están genéticamente programadas a sufrir senescencia y mont. La senescencia es un proceso de desarrollo activo que está controlado por el programa genético de la planta y se inicia por cambios específicos en el ambiente o en el desarrollo.

La senescencia es una serie ordenada de acontecimientos citológicos y bioquímicos. La expresión de la mayoría de los genes se reduce durante la senescencia, aunque se inicia la expresión de algunos genes (genes asociados a la senescencia, SAGs). Estos genes activados codifican varios enzimas hidrolíficos, como proteasas, ribonucleasas, lipasas y enzimas implicados en la biosintesis de etileno, que llevan a cabo los procesos degradativos de los rejidos.

La muerte celular programada (PCD) es un tipo especializado de senescencia. Una función importante de la PCD en las plantas es la protección contra los organismos patógenos, llamada respuesta hipersensible, y se ha demostrado que es un proceso genéticamiente programado

#### MATERIAL WEB

#### **TEMAS WEB**

#### 16.1 Polaridad de los zigotos de Fucus

Una gran vanedad de gradientes externos pueden polarizar el crecimiento de las células que son inicialmente apolares.

#### 16.2 La benda preprofésica de microtúbulos

Los estudios ultraestructurales han determinado la estructura de la banda preprofásica de microtubulos y su función en la orientación del plano de división celular.

#### 16.3 El desarrollo de la raíz de Azolla

Estudios anatómicos de raíz del helecho de agua, Azolla, han aportado pistas sobre el destino de la célula durante el desarrollo radical.

#### 18.4 La tasa de crecimiento elemental relativa.

La tasa de crecimiento elemental relativa en varios puntos a lo largo de una raiz puede evaluarse por la diferenciación de la tasa de crecimiento respecto a la posición

#### **ENSAYOS WEB**

#### 15.1 Los meristemos vegetales: Una visión histórica

Los científicos han usado muchas aproximaciones para descubrir los secretos de los menstemos.

#### 15.2 Acetabularia o sombrerillos verdes

El aiga marina verde. Acetabulana acetabulum, ocupa un lugar destacado en la historia de la biologia.

#### 16.3 La determinación de los planos de división en las cálulas vegetales.

Las células vegetales parecen utilizar diferentes mecanismos de los que usan otros eucanotas para controlar sus planos de división.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Assaad F., Mayer U., Warner G. y Jürgens G. 1996. The KEULE gene is involved in cytokinesis in Arabidopsis. Mol. Gen. Genet. 253, 267-277.
- Berleth T y Jürgens G. (1993) The role of the MONOPTEROS gene in organising the basal body region of the Arabidopsis embryo. Development 118, 575-587
- Bowman J. L. y Eshed Y. (2000) Formation and maintenance of the shoot apical menstem. Trends Plant Sci. 5: 110–115.
- Brand U., Fletcher J. C., Hobo M., Meyerowitz E. M. y Simon R. (2000) Dependence of stem cell fate in *Arabidopsis* on a feedback loop regulated by CIV3 activity Science 289: 617–619

- Byrne M. E., Barley R., Curtis M., Arroyo J. M., Dunham M., Hudson A. y Martienssen R. (2000) Asymmetric leaves I mediates leaf patterning and stem cell function in *Arabidopsis. Nature* 408: 967–971.
- Carpenter R. y Coen E. S. (1995) Transposon induced chimeras show that floricaula, a menstern identity gene, acts non-autonomously between cell layers. *Development* 121: 19–26
- Chen J.-G., Ullah H., Young J. C., Sussman M. R. y Jones A. M. (2001) ABP1 as required for organized cell elongation and division in *Arabidopsis* embryogenesis. *Genes Dev.* 15, 902–911
- Christensen D y Weigel D. (1998) Plant development. The making of a leaf Curr. Btol. 8: R643-645.
- Clark S. E. (2001) Cell signaling at the shoot menstern. Nature Rev. Mol. Cell. Biol. 2, 276–284
- Clark S. E., Running M. P. y Meyerowitz E. M. (1993) CLAVATA1, a regulator of meristem and flower development in Arabidopsis. Development 119: 397-418.
- Di Laurenzio L., Wysocka-Diller J., Malamy J. E., Pysh L., Helamitta Y., Freshour G., Hahn M. G., Fledman K. A. y Benfey P. N. (1996) The SCARECROW gene regulates an asymmetric cell division that is essential for generating the radiat organization of the Arabidopsis root. Cell 86: 423–433.
- Doebley J. y Lukens L. (1998) Transcriptional regulators and the evolution of plant form. Plant Cell 10: 1075–1082.
- Doemer P., Jorgensen J.-F., You R., Steppuhn J. y Lamb C. (1996) Control of root growth and development by cyclin expression. *Nature* 380: 520–523
- Fletcher J. C. y Meyerowitz E. M. (2000) Cell signaling within the shoot menutem. Curr. Opin. Plant Biol. 3: 23–30.
- Fletcher J. C., Brand U., Rumming M. P., Samon R. y Meyerowitz E. M. (1999) Signaling of cell fate decisions by CLAVATA3 in Arabidopsis shoot menistems. Science 283—1911—1914
- Fukuda H (1996) Xylogenesis. Initiation, progression and cell death. Annu. Rev. Plant. Physiol. Plant Mol. Biol. 47; 299–325.
- Grebe M., Gadea G., Steinmann T., Kientz M., Rahfeld J.-U., Salchert K., Konez C. y Jürgens G. (2000) A conserved domain of the Arabidopsis GNOM protein mediates subunit interaction and cyclophilin 5 binding. Plant Cell 12, 343–356.
- Hake S., Vollbrecht E. y Freeling M. (1989) Cloning KNOTTED, the dominant morphological mutant in maize using Ds2 as a transposon tag. EMBO J 8: 15-22.
- Hardham A. R. y Gunning B. E. S. (1979) Interpolation of microtubules into cortical arrays during cell elongation and differentiation in roots of Azolla pinnata. J. Cell Sci. 37, 411–442.
- Hardham A. R. y Gunning B. E. S. (1980) Some effects of colchicine on inscrotubules and cell division of Azolla pinnata. Protoplasma 102: 31-51

- Hardtke C. y Berleth T. (1998) The Arabidopsis gene MONOPTEROS encodes a transcription factor mediating embryo axis formation and vascular development. EM-BO J. 17: 1405–1411.
- Helamutta Y., Fukaki H., Wysocka-Diller J., Nakajima K., Sena G., Hauser M.-T. y Benfey P. N. (2000) The SHORT-ROOT gene controls radial patterning of the Arabidopsis root through radial signaling. Cell 10: 555-567.
- Hepler P. K. (1981) Morphogenesis of tracheary elements and guard cells. En Cytomorphogenesis in Plants, O. Ksermayer, ed., Springer, Berlin, págs. 327–347.
- Jackson D., Veit B. y Hake S. (1994) Expression of marze KNOTTED1 related homeobox genes in the shoot apical menistem predicts patterns of morphogenesis in the vegetative shoot. *Development* 120: 405–413.
- Laux T., Mayer Klaus F. X., Berger J. y Jürgens G. (1996) The WUSCHEL gene is required for shoot and floral menstern integrity in Arabidopsis. Development 122. 87–96.
- Lincoln C., Long J., Yamaguchi J., Serikawa K. y Hake S. (1994) A knotted1-like homeobox gene in Arabidopsis is expressed in the vegetative menistem and dramatically alters leaf morphology when overexpressed in transgenic plants. Plant Cell 6: 1859–1876.
- Long J. A., Moan E. I., Medford J. I. y Barton M. K. (1996) A member of the KNOT-TED class of homeodomain proteins encoded by the STM gene of Arabidopsis. Nature 379: 66–69.
- Lotan T., Ohto M.-A., Yee K. M., West M. A., Lo R., Kwong R. W., Yamagishi K., Fisher R. L. y Goldberg R. B. (1998) Arabidopsis LEAFY COTYLEDON! is sufficient to induce embryo development in vegetative cells. Cell 93, 1195–1205.
- Lucas W. J., Bouche-Pillon S., Jackson D. P., Nguyen L., Baker L., Ding B. y Hake S. (1995) Selective trafficking of KNOTTED1 homeodomain protein and its mRNA through plasmodesmata. Science 270: 1980–1983.
- Lukowitz W., Mayer U. y Jürgens G. (1996) Cytokinesis in the *Arabidopsis* embryoinvolves the syntaxin-related *KNOLLE* gene product. *Cell* 84: 61–71
- Malamy J. E. y Benfey P.N. (1997) Organization and cell differentiation in lateral roots of *Arabidopsis thaliana*. *Development* 124, 33–44
- Mayer U., Buettner G. y Jürgens G. (1993) Apical-basal pattern formation in the Arabidopsis embryo. Studies on the role of the gnom gene. Development 117 149–162.
- Nishimura A., Tamaoki M., Sato Y y Matsuoka M. (1999) The expression of tobacco *knotted1*-type homeobox genes corresponds to regions predicted by the cytohistological zonation model. *Plant J* 18: 337–347
- Ori N., Eshed Y., Chuck G., Bowman J. L. y Hake S. (2000) Mechanisms that control lorex gene expression in the Arabidopsis shoot. Development 127: 5523-5532.

- Pennell R. I. y Lamb C. (1997) Programmed cell death in plants. Plant Cell 9: 1157-1168.
- Przemeck G. K. H., Mattsson J., Hardtke C. S., Sung Z. R. y Berleth T (1996) Studies on the role of the *Arabidopsis* gene *MONOPTEROS* in vascular development and plant cell axialization. *Planta* 200: 229–237
- Reinhardt D., Mandel T. y. Kuhlemeier C. (2000) Auxun regulates the initiation and radial position of plant lateral organs. *Plant Cell* 12, 507, 518.
- Riechmann J. L. y Meyerowitz E. M. (1997) MADS domain proteins in plant development. *Biol. Chem.* 378: 1079–1101
- Riechmann J. L., Herd J., Martin G, Reuber L., Jiang C. Z., Keddie J., Adam L., Pineda O., Ratcliffe O. J., Samaha R. R., Creelman R., Pilgrim M., Broun P., Zhang J. Z., Ghandelhari D., Sherman B. K. y Yu G.-L. (2000) Arabidopsis transcription factors. Genome-wide comparative analysis among eukaryotes. Science 290: 2105-2110.
- Scheres B (2001) Plant cell identity. The role of position and lineage. Plant Physiol. 125, 112–114.
- Scheres B., Di Laurenzio L., Willemsen V., Hauser M.-T., Janmaat K., Weisbook P. y. Benfey P.N. (1995) Mutations affecting the radial organisation of the *Arubidopsis* toot display specific defects throughout the embryonic axis. *Development* 121 53-62
- Schiefelbein J. W., Masucci J. D. y Wang H. (1997) Building a root: The control of patterning and morphogenesis during root development. *Plant Cell* 9: 1089–1098.
- Shiu S. H. y Bleecker A. B. (2001) Receptor-like kmases from Arabidopsis form a monophyletic gene family related to animal receptor kinases. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 98, 10763–10768.
- Silk W. K. (1994) Kinematics and dynamics of primary growth. Biomimetics 2, 199–213.
- Sinha N. (1999) Leaf development in angiosperms. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant. Mol. Biol. 50: 419–446.
- Sinha N., Hake S. y Freeling M. (1993a) Genetic and molecular analysis of leaf development. Curr. Top. Dev. Biol. 28: 47–80.
- Sinha N. R., Williams R. E. y Hake S. (1993b) Overexpression of the maize homeo-box gene, KNOTTED-1, causes a switch from determinate to indeterminate cell fates. Genes Dev. 7: 787-795.
- Steinmann T., Geldner N., Grebe M., Mangold S. A., Jackson C. L., Paris S., Galweiler 1., Palme K. y Jürgens G. (1999) Coordinated polar localization of auxin efflux carrier PIN1 by GNOM ARF GEF. Science 286: 316-318.
- Torres-Ruiz R. A. y Jürgens G. (1994) Mutations in the FASS gene uncouple pattern formation and morphogenesis in Arabidopsis development. Development 120: 2967–2978.

- Trans J., Bellini C., Nacry P., Kronenberger J., Bouchez D. y Caboche M. (1995).
  Normal differentiation patterns in plants lacking microtubular preprophase bands.
  Nature 375 676–677
- Van Den Berg C., Willemsen V., Hage W., Weisbeek P. y Scheres B. (1995) Cellfate in the Arabidopsis root menstern determined by directional signaling. Nature 378: 62-65
- Vernoux T., Kronenberger J., Grandjean O., Laufs P y Traas J. (2000) PIN-FORMED1 regulates cell fate at the persphery of the shoot apical menistem. Development 127: 5157–5165.
- Weigel D. y Jilingens G. (2002) Stem cells that make stems. Nature 415, 751-754.
- West M. A. L. y Harada J. J. 1993. Embryogenesis in higher plants: An overview. Plant Cell. 5: 1361–1369.
- Willemsen V., Wolkenfelt H., de Vrieze G., Weisbeck P y Scheres B. (1998) The HOB-BIT gene is required for formation of the root mension in the Arabidopsis embryo. Development 125: 521–531
- Zambryski P y Crawford K. (2000) Plasmodesmata: Gazekeepers for cell-to-cell transport of developmental signals in plants. *Annu. Rev. Cell Dev. Biol.* 16, 393–421

## Capítulo 17

## EL FITOCROMO Y EL CONTROL POR LA LUZ DEL DESARROLLO VEGETAL

Si cubrimos una superficie de césped durante unas semanas, al descubrirla observaremos que la hierba que crecia debajo está mucho más palida y espigada que el césped de alrededor. La diferencia estriba en que el césped debajo de la tabla ha crecido en oscuridad. Las plántulas crecidas en oscuridad tienen coloración pátida, de mayor longitud y de aspecto espigado. Esta forma de crecimiento, llamado crecimiento etiolado, es drásticamente diferente de la apamencia verde y vigorosa de las plántulas que han crecido en presencia de luz (Figura 17.1).

Como la fotosintesis tiene un papel clave en el metabolismo vegetal, podríamos pensar que este contraste es debido a diferencias en la disponibilidad de energía metabólica derivada de la luz. Sin embargo, se requiere poca luz o poco tiempo pera inducir la transformación del estado etiolado al verde. Por lo tanto, en el cambio del crecimiento en oscuridad a luz, la luz actúa más como un iniciador del desarrollo que como una fuente directa de energía. Si quitásemos la tabla y expusiéramos la franja de césped de color pálido a la luz, alcanzaria la misma apariencia que el césped verde de su alrededor en aproximadamente una semima. Atinque no son visibles al ojo, los cambios en la planta se inician casi inmediatamente tras la exposición de la planta a la luz. Por ejemplo, después de horas de aplicación de un único destello de hiz relativamente débil a una plántula de guisante que ha crecido en oscuridad en el laboratorio, se pueden detectar diversos cambios en el desarrollo: un descenso en la tasa de elongación del tallo, el inicio de la curvatura del gancho plumular y el inicio de la sintesis de los pigmentos característicos de las plantas verdes.

La luz actúa como una señal para inducir el cambio en la forma de las plántulas, de una que crece bajo el suelo a una que está más adaptada al crecimiento sobre él. En ausencia de luz, las plántulas emplean fundamentalmente las reservas almacenadas en las semillas para el crecimiento etiolado. Sin embargo, las plantas, incluidas las herbáceas, no almacenan suficiente energia en las semillas como para mantener.

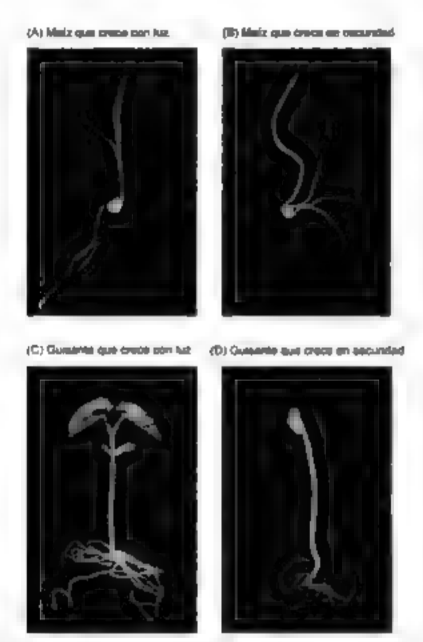


Figure 17.1 Plántulas de maiz (Zes mays) (A y B) y quisante (Phisasolus vulgaris) (C y B) que han crecido con luz blance continua. (A y C) o en occuridad (B y D) uos sintomas de la eticlación en maiz: una monocotileciónea, incluyen susencia de color verde reducción del terraño de las hojas, problemas en el daspliegue de las hojas, y elongación del hipocotilo y masocotio. En guisante, una discilleciónea, los aintomas de la eticlación notuyen la ausencia de color verde reducción del tamaño de las hojas, elongación del hipocotilo y el mantenimiento del gancho epical. (Fotos O M. B. Williams). (Véanse las fotografias en color en el CD)

el crecimiento indefinidamente. Necesitan energia fuminosa no sólo para suministrar energia a la fotosintesis, sino para iniciar también el cambio en el desarrollo del crecimiento de oscuridad a luz.

La fotosintesis no puede ser la fuerza motora de esta transformación porque las clorofilas no están presentes en este momento. La desetiolación completa requiere algo de fotosintesis, pero los rápidos cambios iniciales son inducidos por una res-

puesta diferenciada a la luz liamada fotomorfogénesia (del latin, «inicio de la forma luminosa»).

Entre los diferentes pigmentos que pueden promover las respuestas morfogénicas en las plantas, los más importantes son los que absorben luz del azul y del rojo. Los fotorreceptores de la luz del azul se analizarán en relación a las células guarda y al fototropismo en el capitulo 18. El objeto de este capitulo será el fitocromo, una proteína pigmento que absorbe mayoritariamente la luz del rojo y del rojo lejano, pero que también absorbe luz del azul. Como veremos en este capitulo y en el capítulo 24, el fitocromo juega un pape! clave en el desarrollo vegetativo y reproductivo regulado por la luz.

Comenzaremos por el descubrimiento del fitocromo y del fenómeno de fotorreversibilidad del rojo/rojo lejano. A continuación analizaremos las propiedades bioquímicas y fotoquimicas del fitocromo y los cambios conformacionales inducidos por la luz. Los diferentes tipos de fitocromo son codificados por diferentes miembros de una familia multigênica, y diferentes fitocromos regulan diferemes procesos en la planta. Las diferentes respuestas del fitocromo se pueden clasificar de acuerdo a la cantidad y calidad de luz necesaria para producir el efecto. Finalmente, analizaremos lo que se sabe del mecanismo de acción del fitocromo a nivel celular y molecular, incluyendo las rutas de transducción de señal y la regulación génica.

# LAS PROPIEDADES FOTOQUÍMICAS Y BIOQUÍMICAS DEL FITOCROMO

El fitocromo, una proteina pigmento azul con una masa molecular de 125 kDa (kilodaltons), no fue identificado químicamente hasta 1959, debido fundamentalmente a las dificultades técnicas para aislar y purificar la proteina. Sin embargo, la mayoría de las propiedades biológicas del fitocromo se habian determinado previamente en estudios con plantas completas.

Las primeras pistas que implicaban al fitocromo en el desarrollo vegetal surgieron de los estudios que se iniciaron en la década de 1930 sobre las respuestas morfogénicas inducidas por la luz del rojo, especialmente durante la germinación. Ahora la lista de estas respuestas es enorme e incluye una o más respuestas en casi todos los estadios de la vida vegetal de una gran vanedad de diferentes plantas verdes (Tabla 17.1).

Un momento crucial en la caracterización del fitocromo fue el descubrimiento de la reversibilidad de los efectos morfogénicos de la luz del *rojo* (650-680 nm) tras la irradiación con la del *rojo lejano*, de longitudes de onda superiores (710-740 nm). Este fenómeno fue demostrado primero en la germinación de semillas, aunque también se describió en el crecimiento de tallos y hojas y en la inducción floral (vease el capitulo 24).

TABLA 17 1 Respuestas fotorreversibles típicas inducidas por el Riocromo en una gran variedad de plantes superiores a inferiores

Grupe	Género	Estado	Efectoe de la luz del rojo
Angiospermas	Lacture (lechuge)	Service	Promueve la germinación
	Avena svena)	Plamiule (etipleda)	Promueve le deseticlación (p.e. despliegue de hojes)
	Sirtelpes (rhoistikas)	Plántuki	Promueve la formación de prenordios loiteres, desarrollo de hojas principales y sintens de antocarrinas
	Plaum (guidante)	Adutto	Inhibe is alongación de entrenudos
	Xandhum Rendane mendri	Adulto	Inhibe is Borsción (respuesta lotoperiódica)
Gimnospermas	Pinus (pino)	Plantule	Auments la tasa de scumulación
Plandofits	Onoclea (helecho)	Gamerofito joven	Promueva el crecimiento
Briofita	Polytrichum (muega)	Germmente	Promueve la replicación de plastos
Cloroftia	Mougeone (algs)	Qametoffio maduro	Promueve la orientación de los dioroplestos hacia la luz débil dirigida

Las primeras observaciones mostraron que la germinación de las semillas de lechuga era estimulada por la luz del rojo e inhibida por la luz del rojo lejano. Pero el descubrimiento crucial se realizó muchos años después cuando las semillas de lechuga se expusieron alternativamente a tratamientos con luz del rojo y del rojo lejano. Cerca del 100% de las semillas que recibian luz del rojo como tratamiento final germinaban, sin embargo, en las semillas que recibian la luz del rojo lejano como tratamiento final, la germinación quedaba fuertemente utilibida (Figura 17.2) (Flatt 1939).

Estos resultados permatian dos interpretaciones posibles. Una es que hubiera dos pigmentos, un pigmento que absorbiera la luz del rojo y otro pigmento que absorbiera la luz del rojo lejano, y que los dos actuaran antagónicamente en la regulación de la germinación de las semillas. Alternativamente, podría existir un único pigmento en dos formas interconvertibles, una forma que absorbiera luz del rojo y otra forma que absorbiera luz del rojo y otra forma que absorbiera luz del rojo lejano (Borthwick y col. 1952).

El modelo elegido (el del pigmento unico) era el más radical de los dos porque no se había descrito antes origin pigmento fotorreversible. Varios años después se demostró por primera vez la existencia del fitocromo utilizando extractos de plantas y esta propiedad unica de fotorreversibilidad fue mostrada *in vitro*, confirmando la predisción anicial (Butler y col. 1995).

En esta sección desarrollaremos tres cuestiones principales:

La fotorreversibilidad y su relación con las respuestas del fitocromo.

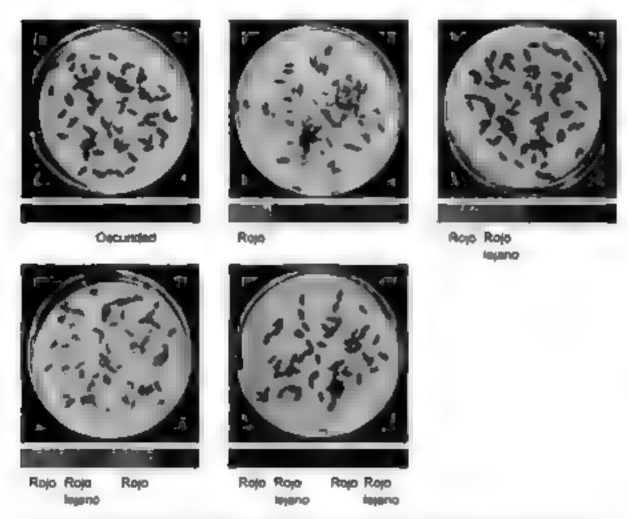


Figure 17.2 La germinación de semillas de techuga es una respuesta fotorreversible tiplos controlada por el fitocromo. La fuz del rojo promueve la germinación de las semillas, pero sete efecto se revertido por la luz del rojo rejano. Las semillas embebidas (empapadas en agua) fueron sometidas a tratamientos attemativos de luz del rojo y luz del rojo lejano. El efecto del tratamiento luminoso depende de la duración del tratamiento dedo, (Fotos O M. 8. Williams).

- 2 La estructura del fitocromo, su síntesis y ensamblaje, y los cambios conformacionales asociados a las interconversiones entre las dos formas principales del fitocromo: Pr y Pfr.
- 3 La familia génica del fitocromo, cuyos miembros tienen diferentes funciones en la fotomorfogénesis.

### El fitocromo puede interconvertirse entre las formas Pr y Pfr

En plantas etioladas o que han crecido en oscundad, el fitocromo está presente en la forma de absorción de luz del rojo a la que nos referiremos como Pr., porque se sintetiza en esta forma. Pr., que es de color azul para el ojo humano, se transforma por la

luz del rojo en la forma que absorbe en el rojo lejano, Pfr, que es de color azul verdoso. La forma Pfr, a su vez, puede ser de nuevo convertida a la forma Pr por la fuz del rojo lejano.

Esta propiedad de interconversion, la más característica del fitocromo, se conoce como fotorreversibilidad, y puede expresarse de forma abreviada como:

La interconversión de las formas Pr y Pfr se puede medir *in vivo* e *in vivo*. De hecho, la mayoria de las propiedades espectrales del fitocromo purificado son las mismas que las que se observan *in vivo*.

Cuando las moléculas Pr se exponen a la luz del rojo, la mayoría de ellas la absorbe y se convierte en Pfr. Sin embargo, algunas de las moléculas de la forma Pfr también absorben la luz del rojo y se convierten en la forma Pr ya que la luz del rojo es absorbida por las dos formas (Figura 17.3). En consecuencia, la proporción de fitocromo como Pfr tras una irradiación saturante con luz del rojo es sólo del 85%. Del mismo modo, la pequeña cantidad de luz del rojo lejano absorbida por Pr hace imposible convertir todo el Pfr a Pr mediante luz del rojo lejano. Este hecho provoca que se alcance un equilibrio, denominado estado fotoestacionario, con un 97% de la forma Pr y un 3% en forma Pfr.

Además de absorber luz del rojo, ambas formas del fitocromo también absorben luz en la región del azul del espectro (véase la figura 17.3). Por tanto, los efectos del fitocromo pueden elicitarse también por la luz del azul, que puede convertir la forma Pr en Pfr y viceversa. Las respuestas a la luz del azul también pueden resultar de la acción de uno o más fotorreceptores de luz del azul (véase el capítulo 18). Que el fitocromo esté implicado en una respuesta a la luz del azul se puede determinar mediante un análisis de la capacidad de la luz del rojo lejano de revertir la respuesta, dado que sólo las respuestas inducidas por el fitocromo son reversibles por la luz del rojo lejano. Otra forma de discriminar entre fotorreceptores es el estudio de mutantes que son deficientes en uno de los fotorreceptores.

Las formas intermediarias de vida corta del fluocromo. Las fotoconversiones de Pr a Pfr y de Pfr a Pr no son procesos que se producen en una única etapa. Al irradiar el fitocromo con destellos de luz muy cortos, se pueden observar cambios de absorción que se producen en menos de un milisegundo.

Por supuesto, la luz del sol incluye una mezcla de todas las longitudes de onda del espectro visible. En estas condiciones de luz blanca, tanto Pricomo Pfrise excitan por

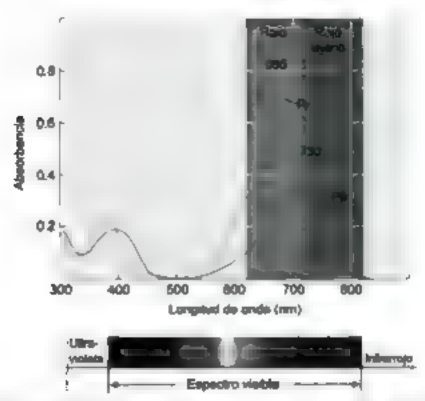


Figure 17.3 Los sepectros de absorción del fitodomo purificado de avens en las formas Pr (línea verde) y Pfr (línea azul) se solapan. (Segun Viestra y Qual 1983). (Viesse la imagen en color en el CD)

lo que el fitocromo realiza continuamente ciclos entre las dos formas. En esta situación, se acumulan las formas intermediarias del fitocromo y crece como fracción significativa del fitocromo total. Es posible que dichos intermediarios participen en el anicio o amplificación de las respuestas del fitocromo en condiciones naturales de luz so:ar, aunque esta cuestión aun no ha sido resuelta.

#### Pfr es la forma fisiológicamente activa del fitocromo

Dado que las respuestas del fitocromo son inducidas por la luz del rojo, en teoría, podrian resultar bien por la aparición de Pfr o por la desaparición de Pr. En la mayoría de los casos estudiados, se mantiene una relación cuantitativa entre la magnitud de la respuesta y la cantidad de Pfr generada por la luz, y, sin emabargo, no existe una relación entre la respuesta fisiológica y la pérdida de Pr

A partir de estas y otras evidencias se ha llegado a la conclusión de que Pfr es la forma fisiológicamente activa del fitocromo. En los casos en los que se ha demostrado que la respuesta del fitocromo no está cuantitativamente relacionada con la cantidad absoluta de Pfr, se ha propuesto que la relación entre Pfr y Pr. o entre Pfr y la cantidad total del fitocromo, determina la magnitud de la respuesta.

La conclusión de que Pfr es la forma fisiológicamente activa del fitocromo viene apoyada por estudios con mutantes de Arabidopsis que son incapaces de sintetizar el fitocromo. En plántulas silvestres, la elongación del hipocotilo está fuertemente inhibida por la luz blanca, y el fitocromo es uno de los receptores implicado en esta respuesta. Los mutantes hy se detecturon en plántulas de hipocotilo largo en condiciones de luz blanca continua. Los diferentes mutantes hy se designaron con números. hy l., hy 2, etc. Como la luz blanca es una mezcla de longitudes de onda (que incluye la hiz del rojo, del rojo lejano y del azul), se ha observado que algunos mutantes hy, pero no todos, son deficientes en uno o más fitocromos funcionales.

Los fenotipos de los mutantes deficientes en el fitocromo han sido útiles para la identificación de la forma fisiológicamente activa del fitocromo. Si la respuesta inducida por el fitocromo a la luz blanca (inhibición del crecimiento del hipocotilo) fuera producida por la ausencia de Pr. aquellos mutantes deficientes en fitocromo (que no tienen in Pr in Pfr) deberían tener hipocotilos cortos tanto en oscuridad como con luz blanca. Sin embargo, ocurre todo lo contrano, es decir, tienen hipocotilos largos tanto en oscuridad como con luz blanca. Es la ausencia de Pfr la que evita que las plántulas respondan a la luz blanca. En otras palabras, Pfr lleva a cabo la respuesta fisiológica.

#### El fitocromo es un dímero formado por dos polipéptidos

El fitocromo nativo es una proteina soluble con una masa molecular de unos 250 kDa que aparece como un dimero formado por dos subunidades equivalentes. Cada una de las subunidades está formada por dos componentes, una molécula de pigmento que absorbe la luz llamada eremóforo, y una cadena polipeptidica llamada apoproteína. El monómero de apoproteína tiene una masa molecular de unos 125 kDa. Juntas, la apoproteína y su cromóforo forman una holoproteína. En plantas superiores el cromóforo de la holoproteína es una cadena tetrapirrófica lineal flamada fitocromobilina. Hay sólo un cromóforo por molécula de apoproteína y está unido a la porción proteica a través de un enlace tioéter a un residuo de cisteína (Figura 17.4).

Los investigadores han determinado la forma Pr del fitocromo por microscopta electrónica y de barndo de rayos X, y el modelo propuesto se muestra en la figura 17.5 (Nasako y col. 1990). El polipéptido se pliega en dos dominios principales separados por una región «bisagra». El dominio N-terminal de mayor tamaño tiene aproximadamente 70 kDa y contiene el cromóforo, el dominio C-terminal más pequeño es aproximadamente de 55 kDa y contiene el sitio por el que se asocian los dos monómeros para formar el dunero (véase el tema web 17.1).

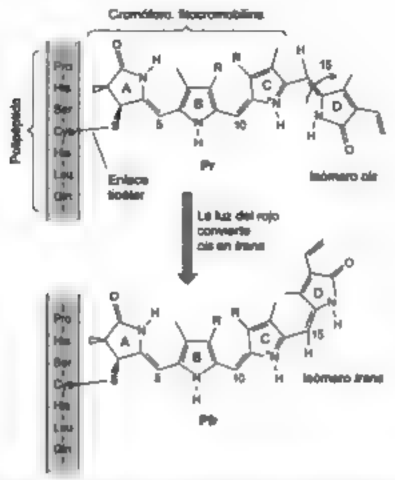


Figura 17.4 Estructura del cromóforo (fitocromobilina) y de la región del péptido unida al cromóforo a través de un entace troéter en les formes Pr y Pfr. El cromóforo autre una isomerización pie-trans en el carbono-16 en respuesta a la luz del rojo y del rojo lejano. (Según Andel y col. 1997)

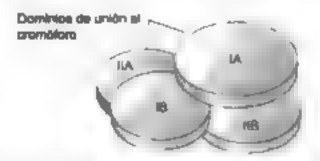


Figure 17.5 Estructura dimérica del fitocromo. Los monômeros están señelados como I y II. Cada monómero consta de un dominio de unión el cromóloro (A) y un dominio sin cromóloro más pequeño (B) 1.a. moiécula completa tiene una forma elipsoidal y no globular. (Segun Tolodomi y col. 1989).

## La fitocromobilina es sintetizada en los plastos

La apoproteina del fitocromo sola no puede absorber la luz del rojo o del rojo lejano. La luz sólo puede absorberse cuando el polipeptido está covalentemente unido. a la fitocromobilina para formar la holoproteina. La fitocromobilina se sintetiza en los plastos y denva del ácido 5-ammolevulínico a través de una ramificación de la ruta de biosintesis de las clorofilas (véase el tema web 7.11). Se cree que sale de los plastos al citosol por un proceso pasivo.

El ensamblaje de la apoproteina del fitocromo con su cromóforo es un proceso autocatalítico; es decir, se produce espontáneamente cuando se mezcla el polipéptido del fitocromo purificado con el cromoforo purificado en un tubo de ensayo, sin proteinas o cofactores adicionales (Li y Lagarias 1992). La boloproteina resultante tiene propiedades espectrales similares a las observadas en la holoproteina purificada de plantas y muestra la reversibilidad del rojo/rojo lejano (Li y Lagarias 1992).

Las plantas mutantes que carecen de la capacidad de sintetizar el cromóforo muestran defectos en los procesos que requieren la acción del fitocromo, incluso cuando los polipéptidos de la apoproteína están presentes. Por ejemplo, varios de los mutantes hy comentados antes, en los que la luz blanca no es capaz de inhibir la elongación del hipocotilo, tienen defectos en la biosintesis del cromoforo. En las plantas mutantes hy / y h; 2, los niveles de apoproteína del fitocromo son normales, aunque no hay, o muy poca, holoproteína espectralmente activa. Cuando se aporta un precursor del cromóforo a estas plántulas, se reestablece el crecimiento normal

El mismo tipo de mutación se observa en otras especies. Por ejemplo, el mutante amarillo-verde de tomate tiene propiedades similares a las de los mutantes hy, sugiriendo que también es un mutante del fitocromo

#### Tanto el cromóforo como la proteína sufren cambios conformacionales

A medida que el cromóforo absorbe la luz, los cambios conformacionales en la proteína se inician por cambios en el cromóforo. Tras la absorción de luz, el cromóforo Prisufre una isomerización cus-trans del doble enlace entre los carbonos 15 y 16, y la rotación del enlace simple C14-C15 (Andel y col. 1997). Durante la conversión de Pria Pfr, la proteína del fitocromo también sufre un ligero cambio conformacional.

Existen varias evidencias que sugieren que el cambio en la conformación del polipéptido inducido por la luz se produce tanto en el dominio de unión del cromóforo N-terminal, como en la región C-terminal.

### Se han identificado dos tipos de fitocromos

El fitocromo es más abundante en las plantulas etioladas, asi, la mayoría de los estudios bioquímicos se han realizado en fitocromos parificados de tejidos no verdes Se extrae muy poco fitocromo de los tejidos verdes y, además, una parte del fitocromo extraido difiere en la masa molecular del fitocromo más abundante que se encuentra en las plantas etioladas.

Diferentes investigaciones han demostrado la existencia de dos clases diferentes de fitocromos con propiedades diferentes. Éstos se han designado como fitocromos tipo I y tipo II (Furuya 1993). El tipo I es unas nueve veces más abundante que el tipo II en plántulas de guisante que han crecido en oscuridad, en plántulas de guisantes que han crecido en presencia de luz los dos tipos están en cantidades similares. Más recientemente se ha demostrado que los dos tipos son proteínas diferentes.

La clonación de los genes que codifican los polipéptidos de los diferentes fitocromos ha clamficado la diferente naturaleza de los fitocromos presentes en las plántulas etioladas y en las verdes. Incluso en plántulas etioladas, el fitocromo es una mezcla de proteínas relacionadas codificadas por diferentes genes.

#### El fitocromo está codificado por una familia multigénica

La cionación de los genes del friocromo hizo posible llevar a cabo una comparación más detallada de las secuencias de aminoácidos de las proteinas relacionadas. También permitió el estudio de sus patrones de expresion, a nivel del mRNA y a nivel proteico.

Las primeras secuencias clonadas del fitocromo fueron las de monocotiledóneas. Estos estudios y las investigaciones posteriores indicaron que los fitocromos son proteinas solubles (un hallazgo que está de acuerdo con los estudios de purificación previos). Se utilizó un clon de DNA complementario (cDNA) que codifica un fitocromo del caiabacín (Cucurbita papo), una dicotiledónea, para identificar cinco genes de fitocromo estructuralmente relacionados en Arabidopsis (Sharrock y Quail 1989). Esta familia génica de fitocromos relacionados se denominó PHY, y los cinco miembros de la familia se denominan PHYA, PHYB, PHYC, PHYD y PHYE.

La apoproteína sin el cromóforo se designa PHY; la holoproteína (es decir, con el cromóforo) se designa phy. Por convenio, las secuencias del fitocromo de otras plantas superiores se nombran de acuerdo con su homologia con los genes PHY de Arabidopsis. Las monocotiledôneas parecen tener representantes únicamente de las familias PHYA, PHYB y PHYC, mientras que las dicotiledôneas tienen otros derivados por duplicación génica (Mathews y Sharrock 1997).

Algunos de los mutantes hy han demostrado ser selectivamente deficientes en fitocromos específicos. Por ejemplo, los mutantes hy3 son deficientes en phyB, y hy1 y hy2 son deficientes en el cromoforo. Estos y otros mutantes phy han sido útiles para determinar las funciones fisiológicas de los diferentes fitocromos (como analizaremos más adelante en este capítulo).

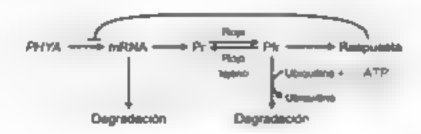
#### Los genes PHY codifican dos tipos de fitocromos

En base a sus patrones de expressón, los productos de los miembros de la familia. PHY se pueden clasificar bien como fitocromos de tipo I o como de tipo II. El gen PHYA es el único que codifica un fitocromo de tipo I. Esta conclusión se basa en el patrón de expresión del promotor PHYA, así como de la acumulación de su mRNA y el polipéptido de respuesta a la luz. Estudios adicionales en plantas que contienen formas mutadas del gen PHYA (llamados alelos phyA) han confirmado esta conclusión y han aportado algunas pistas sobre la función del fitocromo en la planta entera.

El gen PHYA es transcripcionalmente activo en plántulas que han crecido en oscuridad, pero su expresión está fuertemente inhibida por la luz en monocotiledóneas. En avena que ha crecido en oscuridad, los tratamientos con luz del rojo reducen la sintesis del fitocromo, ya que la forma Pfr del fitocromo inhibe la expresión de su propio gen Además, al mRNA de PHYA es inestable. Cuando se transfieren plántulas etioladas de avena a la luz, el mRNA de PHYA desaparece rápidamente. El efecto inhibidor de la luz sobre la transcripción de PHYA es menos intenso en dicotiledóneas y en Arabidopsis la luz del rojo no tiene efectos cuantificables sobre PHYA

La cantidad de phyA en la célula está también regulada por la degradación de protolnas. La forma Pfr de la proteína codificada por el gen PHYA, llamada también PfrA, es inestable. Hay evidencias de que PfrA puede ser marcado para su destrucción por el sistema ubiquitina (Vierstra 1994). Como se analizó en el capítulo 14 en la página web, la sibiquitina es un polipéptido pequeño que se une covalentemente a las proteínas y sirve de sitio de reconocimiento para un gran complejo proteolítico, el proteasoma.

Por tanto, en avena y otras monocotilodóneas la rápida perdida de la mayor parte del fitocromo de tipo I es debida a una combinación de factores: arbibición de la transcripción, degradación del mRNA y proteolisis:



En dicottledóneas, los niveles de phy A también se reducen por la luz como consecuencia de la proteolisis, aunque no tan drásticamente.

Los restantes genes PHY (de PHYB a PHYE) codifican fitocromos de tipo II Aunque detectados en plantas verdes, estos fitocromos también están presentes en plantas etioladas. La razón es que la expresión de su mRNA no cambia significativamente en res-

puesta a la luz y las proteínas codificadas por estos genes (phyB a phyE) son más estables en la forma Pfr de lo que lo es PfrA.

#### LOCALIZACIÓN DEL FITOCROMO EN TEJIDOS Y CÉLULAS

Se puede obtener una valiosa información sobre la función de una proteína determinando su localización en el organismo. Por ello se ha realizado un gran esfuerzo para determinar la localización del fitocromo en órganos y tejidos, así como en el interior de las células.

#### El fitocromo puede detectarse en tejidos por espectrofotometría

Las propiedades fotorreversibles únicas del fitocromo pueden ser utilizadas para cuantificar la cantidad de proteina pigmento en plantas enteras utilizando un espectrofotómetro. Como su color es enmascarado por la clorofila, es dificil detectar el

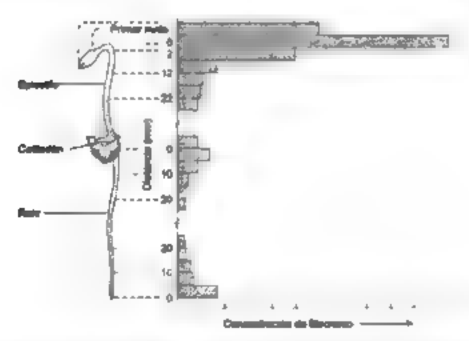


Figure 17.6 El filocromo se concentra en les regiones donde se producen carribles drésticos en el desarrollo: los meristemos apicales del epicotilo y la raiz. Se muestra aqui la distribución del filocromo en una plántula aticiada de gussante, medida por espectrolotometria. (Según Kendrick y Frankland 1983).

fitocromo en tejidos verdes. En plantas que han crecido en oscuridad, donde no hay clorofilas, el fitocromo se ha detectado en la mayoria de tejidos de angiospermas, tanto en monocotiledóneas como en dicotiledoneas, así como en gimnospermas, helechos, musgos y algas.

En plántulas etioladas los niveles más altos de fitocromo se encuentran normalmente en las regiones menistemáticas o en las regiones que han sido recientemente meristemáticas, tales como las yemas y el primer nudo en guisantes (Figura 17.6), o en el ápice y en las regiones nodales del coleóptilo de avena. Sin embargo, las diferencias en los patrones de expresión entre las monocotiledóneas y las dicotiledóneas y entre los fitocromos tipo I y tipo II son evidentes cuando se utilizan otros métodos más sensibles.

#### El fitocromo se expresa de forma diferencial en los tejidos

La cloración de los diferentes genes *PHY* ha permitido à los investigadores determinar por varios métodos los patrones de expresión de fitocromos individuales en tejidos especificos. Las secuencias se pueden utilizar directamente para detectar mRNA aislados de diferentes tejidos o para analizar la actividad transcripcional de un gen marcador, que revela el sitio de la expresión génica. En la última aproximación, el promotor del gen *PHYA* o *PHYB* se une a la secuencia codificante de un gen marcador, como el gen que codifica el enzima β-glucuronidasa, denominada también GUS (recuerde que el promotor es la secuencia necesaria para la transcripción del gen en dirección 5°).

La ventaja de la utilización de la secuencia GUS es que codifica un enzima que, incluso en cantidades pequeñas, convierte un sustrato incoloro en un precipitado azul, cuando se le aporta a la planta dicho sustrato. Así, las células en las que el promotor *PHYA* es activo se colorearán de color azul y las otras células se mantendrán sin color. El gen híbrido o fusionado se coloca de nuevo en la planta utilizando como vector el plásmido. Ti de *Agrobacterium tumefaciens* (véase el tema web 21.5).

Cuando se utilizó este método para examinar la transcripción de dos genes *PHYA* diferentes en tabaco, se encontró que las plántulas que han crecido en escuridad acumulaban las cantidades más elevadas del precipitado en el gancho plumular y en los ápices radicales, de acuerdo con otros estudios inmunológicos previos (Adam y col. 1994). El patrón de tinción en las plántulas que han crecido con luz era muy similar pero, como cabía esperar, con mucha menor intensidad. Estudios similares en *Arabidopsis* con fusiones *PHYA*-GUS y *PHYB*-GUS, confirmaron los resultados de *PHYA* para tabaco e indicaron que *PHYB*-GUS se expresa en niveles mucho más bajos que *PHYA*-GUS en todos los tejidos (Somers y Quarl 1995).

Un estudio comparativo reciente de los patrones de expresión de las fusiones *PHYB-GUS*, *PHYD-GUS* y *PHYE-GUS* en *Arabidopsis* ha revelado que, aunque los promotores de tipo II son menos activos que los promotores de tipo I, muestran distintos patrones de expresión (Goosey y col. 1997). Así, la conclusión general de estos primeros estudios es que los fitocromos se expresan con patrones diferentes, aunque so-lapantes.

En resumen, los fitocromos son más abundantes en tejidos jóvenes, no diferenciados, en las células donde los mRNA son más abundantes y los promotores son más activos. La fuerte correlación entre la abundancia del fitocromo y las células que tienen un gran potencial de cambios en el desarrollo es consistente con la función principal de los fitocromos en el control de tales cambios del desarrollo. Sin embargo, hay que destacar que los estudios aquí analizados no están dirigidos a descubrir si los fitocromos son fotoactivos como apoproteinas o como holoproteinas.

Como los patrones de expresión de los fitocromos undividuales se solapan, no sorprendería que actuaran cooperativamente, aunque probablemente usen también diferentes rutas de transducción de señal. Los estudios de mutantes de fitocromo apoyan esta idea, analizada más adelante en esse capítulo

#### CARACTERÍSTICAS DE LAS RESPUESTAS INDUCIDAS POR FITOCROMO EN PLANTAS COMPLETAS

Existe una gran variedad de respuestas diferentes del fitocromo en plantas intactas, tanto en términos del tipo de respuestas (véase la tabla 17.1) como en la cantidad de luz necesaria para inducir las respuestas. Una revisión de esta variedad de respuestas demostrará cómo los diferentes efectos de un fotofenómeno (la absorción de luz por Pr) se manificatan en toda la planta. Para facilitar el análisis, las respuestas inducidas por el fitocromo pueden agruparse en dos tipos

- 1. Cambios bioquimicos rápidos
- 2. Cambios morfológicos lentos, incluidos el movimiento y el crecimiento.

Algunas de las reacciones bioquímicas iniciales afectan a respuestas posteriores del desarrollo. La naturaleza de estos primeros cambios bioquímicos, que comprenden las rutas de transducción de señal, se tratará con detalle más adelante en este capítulo. Aquí nos centraremos en los efectos del fitocromo en la respuesta de toda la planta. Como veremos, estas respuestas pueden ser clasificadas en varios tipos, dependiendo de la cantidad y duración de la luz necesaria, y de su espectro de acción.

#### Las respuestas del fitocromo varían en período de latencia y en tiempo de secape

Las respuestas morfológicas a la fotoactivación del fitocromo se pueden observar después del *periodo de latencia* (el tiempo entre la estimulación y la respuesta observada). Este periodo de latencia puede ser breve, de unos pocos minutos, o largo, de varias semanas. Las respuéstas más rápidas son normalmente movimientos reversibles de los orgánidos (véase el tuma web 17.2) o cambios reversibles de volumen en las células (encogamiento, hinchemiento), aunque incluso algunas respuestas de crecumiento se producen rápidamente.

La inhibición de la elongación del tallo de quinos blanca (Chenopodium album) por la luz del rojo se observa 8 minutos después de babor aumentado el nivel relativo de Pfr. Los estudios eméticos en Arabidopsis han confirmado esta observación y muestran que phy A actúa tras una exposición de varios minutos a la luz del rojo (Parka y Spalding 1995). En estos estudios, la principal contribución de phy A se detectó al cabo de unas 3 horas, cuando la proteína phy A ya no era detectable utilizando anticuerpos, y aumentaba la contribución de phy B. (Morgan y Smith 1978). Se han observado tiempos de respuesta más largos, de varias semanas, en la inducción de la
floración (véase el capítulo 24).

La información sobre el período de latencia para una respuesta del fitocromo ayuda a los científicos a evaluar la clase de acontecimientos bioquimicos que podrían preceder y provocar la inducción de la respuesta. Cuanto más corto es el período de latencia más fimitado es el numero de procesos bioquimicos que pueden estar implicados.

La variedad de las respuestas del fitocromo puede observarse en un fenómeno llamado escape de la fetorreversibilidad. Los fenómenos inducidos por la luz del rojo son reversibles por el rojo lejano durante un período limitado de tiempo, después del cual se dice que la respuesta «ha escapado» al control reversible de la luz.

Un modelo para explicar este fenómeno considera que las respuestas morfológicas controladas por el fitocromo son el resultado de una secuencia de reacciones bioquímicas ligadas en las células que responden. Cada una de estas secuencias tione un punto de no retorno que precede a la respuesta. El tiempo de escape para diferentes respuestas varia desde menos de un minuto a horas.

#### Las respuestas del fitocromo se pueden cissificar de acuerdo ton la cuer ded do la re-

Además de distinguirse por los tiempos de respuesta y los tiempos de escape, las respuestas del fitocromo se pueden clasificar por la cantidad de luz necesaria para in-

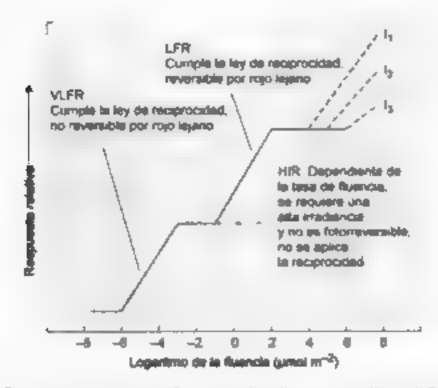


Figure 17.7 Tres tipos de respuestas del fitocromo en función de su sensibilidad a la fluencia. Las megnitudes relativas de las respuestas se han representado frente a las fluencias crecientes de luz del rojo. Puisos de luz cortos activan las VLFRs y LFRs. Como las HIRs son también proporcionales a la irradiencia, se fluetren los efectos de tres irradiencias diferentes (1,2-4,2). (Según Brigge y col. 1984).

ducirlas. A esta cantidad se la conoce como fluencia, que se define como el número de fotones que inciden sobre una unidad de superficie (véase el capítulo 9 y el tema web 9.1). Las unidades que se utilizan más frecuentemente son moles de cuantos por metro cuadrado (mol m<sup>-2</sup>). Además de la fluencia, algunas respuestas de fitocomos son sensibles a la tranditancia, o tasa de fluencia, de la luz. Las unidades de irradiancia en términos de fotones son moles de cuantos por metro cuadrado por segundo (mol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>).

Cada respuesta del fitocromo tiene un rango característico de finencias de la luz en el que la magnitud de la respuesta es proporcional a la fluencia. Como se muestra en la figura 17.7, estas respuestas se clasifican en tres categorias basadas en la cantidad de luz necesaria: respuestas de muy baja fluencia (VLFRs), respuestas de baja fluencia (LFRs) y respuestas de alta irradiancia (HIRs).

I Para las definiciones de fluencia, irradiancia y otros términos implicados en la cuantificación de la fuz, véase el tenna web 9.1

<sup>2.</sup> A veces la rendiancia se compara equivocadamente con la intensidad luminosa. El término intensidad, no obstante, se refiere a la luz emitida por la fueste, sucutras que la arradiancia se refiere a la luz que incide sobre un objeto.

#### Las respuestas de muy baja fluencia no son fotorreversibles

Algunas respuestas del fitocromo se pueden iniciar a fluencias muy bajas, del orden de 0,0001 jumol m. 2 (una décuma parte de la cantidad de luz emitida por una luciérnaga en un único destello) y se saturan (es decir, alcanzan su máximo) a unos 0,05 jumol m. 2. Por ejemplo, en plantulas de avena que han crecido en oscuridad, la luz del rojo puede estumular el crecimiento del coleóptilo e inhibir el crecimiento del mesocotilo (el eje elongado entre el coleóptilo y la raiz) a fluencias de este orden. Estos efectos tan destacables a niveles tan bajos de iluminación se denominan respuestas de muy baja fluencia (VLFRs).

La carvidad de minutos de luz necesaria para inducir VLFRs convierte menos de un 0,02% del fitocromo total a Pfr. Dado que la luz del rojo lejano que normalmente reverteria un efecto de la luz del rojo convierte un 97% de Pfr a Pr (como analizamos anteriormente), cerca de un 3% del fitocromo permanece como Pfr (significativamente más del necesario para inducir las VLFRs) (Mandoli y Briggs 1984). Así, la luz del rojo lejano no puede revertir las VLFRs. El espectro de acción de la VLFR coincide con el espectro de absorción de Pr, lo que sugiere que Pfr es la forma activa para todas estas respuestas (Shinomura y col. 1996).

Las implicaciones ecológicas de la VLFR en la germinación de semillas se anafizan en el ensayo web 17.1

### Las respuestas de baja fluencia con fotorreversibles

Otro grupo de respuestas del fitocromo no puede insciarse hasta que la fluencia alcanza 1,0 µmol m<sup>-2</sup>, y se saturan a 1000 µmol m<sup>-2</sup>. A estas respuestas se las conoce como respuestas de baja fluencia (LFRa) e incluyen la mayoría de las respuestas fotorreversibles del rojo/rojo lejano, como la promoción de la germinación de las semillas de lechuga y la regulación de los movimientos de las hojas, que se mencionaron en la tabla 17 l. El espectro de acción de la LFR para la germinación de semilias de *Arabidopsis* se muestra en la figura 17 8. El espectro de la LFR contiene un pico para la estimulación en la región del rojo (660 nm) y un pico principal para la unhibición en la región del rojo lejano (720 nm).

Tanto las VLFRs como las LFRs se pueden inducir con breves pulsos de luz, siempre que la cantidad total de energia luminosa se añada a la fluencia necesaria. La fluencia total es función de dos factores, la tasa de fluencia (mol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>) y el tiempo de irradiación. Así, un breve pulso de luz del rojo inducirá una respuesta, siempre que la luz sea suficientemente intensa y, por el contrario, la luz débil funcionará si el tiempo de irradiación es suficientemente largo. Esta relación recíproca entre la tasa de fluencia y el tiempo se conoce como ley de reciprocidad, que fue formulada por pri-

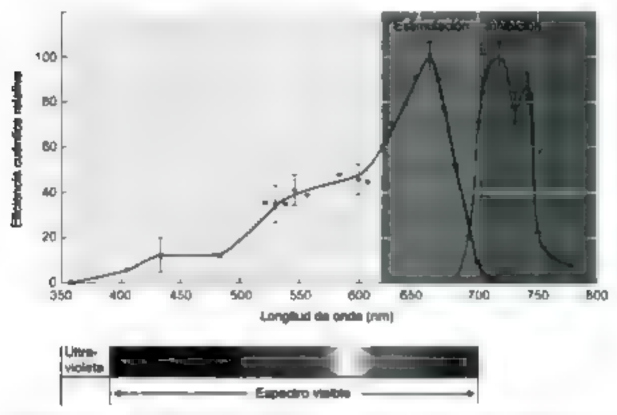


Figure 17.8 Espectro de acción de la LFR para la estimulación e inhibición fotorreversible de la germinación de semillas de Arabidopeia. (Segun Stropature y col. 1981)

mera vez por R. W. Bunsen y H. E. Roscoe en 1850. Tanto las VLFRs como las LFRs obedecen la ley de reciprocidad.

#### Las respuestas de alta irradiencia son proporcionales a la fluencia y a la duración

Las respuestas del fitocromo del tercer tipo se denominan respuestas de alta irradiancia (HIRs), varias de las cuales se mencionan en la tabla 17.2. Las HIRs requieren una exposición prolongada o continua a la luz, y la respuesta es proporcional a la irradiancia en un cierto rango.

La razón de que a estas respuestas se las denomine de alta irradiancia más que respuestas de alta fluencia es que son proporcionales a la irradiancia (de forma coloquia), el brillo de la luz) más que a la fluencia. Las HIRs se saturan a fluencias mucho mayores que las LFRs (al menos 100 veces mayores) y no son fotorreversibles. Como ni la continua exposición a la luz débri ni la exposición a una luz brillante pueden midueir HIRs, las HIRs no obedecen la ley de la reciprocidad.

Muchas de las LFRs fotorreversibles enumeradas en la tabla 17 1, particularmente las implicadas en la desetiolación, también se clasifican como HIRs. Por ejem-

#### Table 17.2

Algunza respuestas mortogénicas vagetales inducidas por atias aradiancias

Sintesis de antocianines en varies plàntides de dicotiledóneas y en segmentos de peri de manzana. Inhibición de la elongación del hipocotio en plántides de mostaza. Iechuga y petunia inducción de la floración en Hyoscyamus (beleño). Apertura del gancho plumular en lechuge. Alargamiento de los cotiledones en mostaza. Producción de etileno en sorgo.

plo, a bajas fluencias el espectro de acción de la producción de antocianina en plántulas de mostaza blanca (Sinapis alba) muestra un único pico en la región del rojo del espectro, el efecto es revertido por el rojo lejano y la respuesta obedece a la ley de reciprocidad. Sin embargo, si las plántulas que han crecido en oscuridad, se exponen a luz de alta urradiancia durante varias horas, el espectro de acción incluye picos en la región del rojo lejano y del azul (véase la siguiente sección), el efecto no es foto-rreversible y la respuesta se vuelve proporcional a la urradiancia. Así, el mismo efecto puede ser LFR o HIR, dependiendo de su fustorial de exposición a la luz.

#### El espectro de acción de HIR de plántulas eticiadas tiene picos en las regiones del rojo lejano, del azul y del UV-A

Las HiRs, como la unhibición del crecimiento del tallo o hipocotilo, se han estudiado principalmente en plánticias etioladas que han crecido en oscundad. El espectro de acción de la HIR para la unhibición de la elongación del hipocotilo en plánticias de lechuga que han crecido en oscundad se muestra en la figura 17.9. Para las HIRs, el pico principal de actividad se localiza en la región del rojo lejano entre el máximo de absorción de Pr y Pfr, y también tiene picos en las regiones del azul y del UV-A. Como la ausencia de un pico en la región del rojo es musual para una respuesta mediada por el fitocromo, inicialmente los anvestigadores creyeron que podría estar implicado otro pigmento.

Actualmente, existe una gran cantidad de evidencias que indican que el fitocromo es uno de los fotorreceptores implicados en las HIRs (véase el tema web 17.3). Sin embargo, se sospecha que los picos de las regiones del azul y UV-A puedan ser debidos a otro fotorreceptor diferente que absorba la fuz de las regiones del azul y UV-A.

Como prueba de esta hapótesis, se determinó el espectro de acción de la HIR para la inhibición de la elongación del hapocotilo en mutantes hy2 de Arabidopsis que ban crecido en oscuridad, que contienen poco o mada de la holoproteina del fitocromo. Como se esperaba, las plántulas silvestres mostraron picos en las regiones UV-A, del azul y del rojo lejano del espectro. Por el contrario, los mutantes hy2 no respondieron a la haz del rojo lejano o a la del rojo. Aunque el mutante hy2 deficien-

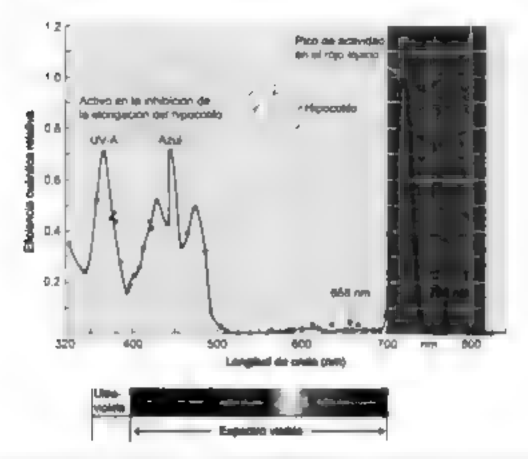


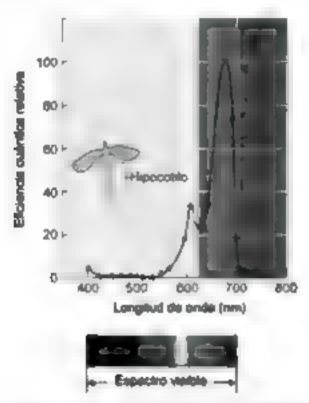
Figure 17.8 Espectro de acción de la HIR para la inhibición de la elongación del hipocotilo en plántulas de lechuga crecidas en oscuridad. Los picos de actividad para la inhibición de la elongación del hipocotilo aparecen en les regiones UV-A, azul y rojo lejeno del espectro. (Segun Hartmann 1967).

te en el fitocromo no muestra un pico en la región del rojo lejano, muestra una respuesta normal a la luz UV-A y del azul (Goto y col. 1993).

Estos resultados demuestran que el finocromo no está implicado en la HIR de la fuz UV-A o del azul, y que un fotorreceptor distunto azul/UV-A en el responsable de la respuesta a estas longitudes de onda. Estudios más recientes indican que los foto-receptores CRY1 y CRY2 están implicados en la inhibición de la elongación del hipocotilo por la luz del azul.

#### El espectro de acción de la HIR de las plantas verdes tiene un pico principal en el rojo

En los estudios de la HIR con plántulas etioladas, se observó que la respuesta a fuz continua del rojo lejano disminua rápidamente a medida que las plántulas se iban reverdeciendo. El espectro de acción para la inhibición del crecumiento del hipocotilo de plántulas verdes de Sinapis alba (mostaza blanca) que han crecido con luz se



Figurs 17 18 Espectro de acción de la HIPI para la inhibición de la elongación del hipocotilo de plántulas de mostaza bianca (Sinapis alba) que han crecido en presencia de luz. (Segun Begge y col. 1980).

muestra en la figura 17.10. En general, los espectros de acción HIR de plantas que han crecido con luz muestran un pico principal en la región del rojo, similar a los espectros de acción de las LFRs (véase la figura 17.8), salvo que el efecto no es fotorreversible.

La pérdida de la capacidad de responder à la luz continua del rojo lejano se correlaciona fuertemente con la disminución de la cantidad del fitocromo tipo I, lábil à la luz, y cuyo componente mayoritano es phyA. Este descubrimiento sugiere que la HIR de plántulas etioladas a la luz del rojo lejano está mediada por phyA, mientras que la HIR de las plántulas verdes a la luz del rojo está mediada por el fitocromo phyB de tipo II y posiblemente por otros.

### FUNCIONES ECOLÓGICAS: EVITAR LA SOMBRA

Hasta ahora hemos analizado las respuestas reguladas por el fitocromo en estudios de laboratorio. No obstante, el fitocromo tiene importantes funciones ecológicas en las plantas que crecen en la naturaleza. En la sección siguiente aprenderemos cómo sienten y responden las plantas a la sombra de otras plantas, y cómo el fitocromo está emplicado en la regulación de varios ritmos diarios. También examinaremos las funciones especializadas de los diferentes miembros de la familia génica del fito-cromo en estos procesos.

#### El fitocromo permite a las plantas adapterse a los cambios en las condiciones luminosas

La presencia de un pigmento reversible para el rojo/rojo lejano en todas las plantas verdes, desde las aigas a las dicotiledóneas, sugiere que estas longitudes de onda de la luz proporcionan información que ayuda a las plantas a adaptarse a su entorno. ¿Qué condiciones ambientales provocan cambios en los niveles relativos de estas dos iongitudes de onda de la luz en la radiación natural?

La proporción de la luz del rojo (R) y del rojo lejano (FR) varia notablemente en diferentes entornos. Esta proporción se puede definir como:

La tabla 17.3 compara la intensidad luminosa total en fotories (400-800 nm) y los valores R/FR en ocho entornos naturales. Ambos parametros varian mucho en los diferentes entornos.

Comparada con la luz del sol directa durante el día, hay relativamente más luz del rojo lejano en la puesta de sol, bajo 5 mm de suelo o bajo la cubierta vegetal de otras plantas (como en el sotobosque). El fenómeno de la cubierta vegetal resulta del hecho de que las hojas verdes absorben luz del rojo debido al contenido de clorofila, pero son relativamente transparentes a la luz del rojo lejano.

La proporción R: FR y la sombra. Una función importante del fitocromo es que permite a las plantas detectar la sombra que les hacen otras plantas. Las plantas que aumentan la longitud del tallo en respuesta a la sombra se dice que muestran una respuesta para evitar la sombra. A medida que la sombra aumenta, la proporción R. FR disminuye. La mayor proporción de luz del rojo lejano convierte más Pfr a Pr. y la cantidad de Pfr respecto del fitocromo total disminuye (Pfr/P<sub>veni</sub>). Cuando se utilizó la simulación de la radiación natural para variar el contenido del rojo lejano, se encontró que las llamadas plantas de sol (plantas que normalmente crecen en campo abierto), cuanto más alto era su contenido de rojo lejano (es decir, una proporción Pfr/P<sub>veni</sub> más baja) más alta era la tasa de extensión del tallo (Figura 17.11).

TABLA 17.3					-
Parámetros de te	luct con	iroportie	nein i	ecció a	100

	Densidad de fluja ligiónico (jumol m=0 n=1)	(N/FA+
Luz dei dig	1,900	1,19
Puesta del sol	25,5	9,96
Luz de luria	0.005	0.94
Bajo una cubierte de hiedra	17.7	0,13
Lagos, a 3 m de profundided		
Lago Negro	680	17,2
Lago Laven	300	0,1
Lago Borrelle	1200	1,2
Sueto, a una profundidad da 5 mm	5.6	88.6

Fuente, Sinion 1982 p. 483

Alors El tactor de intensidad kuminose (400-800 mm) se de como denerdad del flujo fotómico y la luz activa para el fitocromo se de púrno retación R FR

En otras palabras, la simulación de la sombra por la cubierta vegetal (altos niveles del rojo lejano) indujo a estas plantas a destinar una mayor parte de sus rocursos a crecer en altura. Esta correlación no se mantarvo cuando se ensayaron plantas de sombra, que normalmente crecen en entornos sombríos. Las plantas de sombra mostraron poca o escasa alteración en la tasa de extensión del tallo cuando se expusieron a valores más altos de R/FR (véase la figura 17.11). Así, parece haber una relación entre el crecimiento controlado por el fitocromo y el hábitat de las especies. Estos resultados se consideran una indicación de la implicación del fitocromo en la percepción de la sombra.

Para una «planta de sol» o una «planta que evita la sombra» destinar sus recursos a un crecimiento más rápido cuando otra planta le hace sombra es una clara adaptación al entorno. De esta forma puede crecer por encima de la cubierta vegetal y absorber una mayor parte de luz fotosiméticamente activa no filtrada. El precio para favorecer la expansión de los entrenudos normalmente es reducir el área foliar y reducir la ramificación, pero, al menos a corto plazo, esta adaptación a la sombra de la cubierta vegetal parece funcionar.

La proporción R: FR y la germinación de las semillas. La calidad de la luz también juega un papel en la regulación de la germinación de algunas semillas. Como analizamos anteriormente, el fitocromo se descubrió en estudios de germinación de semillas de lechuga dependiente de luz.

En general, las especies de semillas grandes, con amplias reservas que permiten mantener el crecimiento prolongado de las plántulas en oscuridad (bayo el suelo), generalmente no necesitan luz para germinar. Sin embargo, este requerimiento se observa

Los valores absolutos se han torrado da barridos con un esquetroradiómetro, tos valores debén considérarás para éstablecer las resaciones entre las diferentes condiciones naturales, y no como medias reases del entorno.

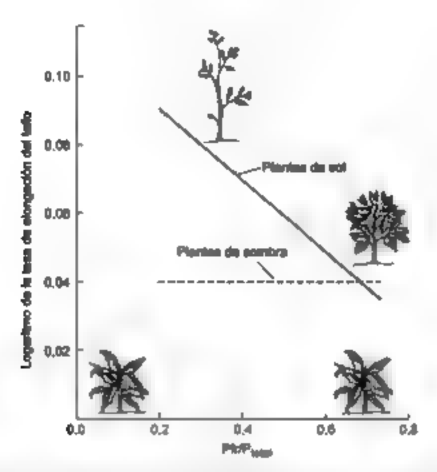


Figure 17 11 Función del filocromo en la percepción de la sombre en plantes de soi (linea continua) y en plantes de sombre (linea discontinua). (Segun Morgan y Smith 1979).

frecuentemente en plantas de especies herbáceas y de pradera de semillas pequeñas, muchas de las cuales permanecen en dormición, incluso mientras se hidratan, si están enterradas por debajo de la profundidad a la que llega la luz. Incluso cuando estas semillas están en la superficie o cerca de elía, el nivel de sombra de la cubierta (por ejemplo, la proporción R.FR que recibe) es probable que afecte a la germinación. Hay ejemplos bien documentados, en los que el ensiquecumiento en el rojo lejano provocado por la cubierta vegetal inhíbe la germinación en especies de semilias pequeñas.

Para las semillas pequeñas de las especies tropicales Cecropia obtusifolia y Piper auritum plantadas en el suelo de un bosque con sombras profundas, esta inhibición se puede revertir colocando un filtro de luz del rojo sobre las semillas, lo que permite al componente rojo de la luz atravesar la sombra de la cubierta mientras que se bioquea completamente el paso del componente del rojo lejuno. Aunque la cubierta transmite muy poca luz del rojo es suficiente para estimular la germinación de las semillas, probablemente debido a que la mayor parte de la luz inhibitoria del rojo lejuno es excluida por el filtro y porque la proporción R/FR es muy alta. Estas semillas germinarian con mayor probabilidad en espacios en que recibieran la luz del sol a través de huecos en la cubierta vegetal que en espacios densamente sombreados. La luz

del sol ayudaria a asegurar que las plantulas pudieran automantenerse por fotosintesis antes de que sus reservas se hubieran agotado.

Como analizaremos más adelante en este capitulo, estudios recientes han demostrado que la germinación inducida por la luz del rojo en semillas de lechuga es el resultado de un aumento de los niveles biológicos de la forma activa de la hormona giberelma. Así, el fitocromo puede promover la germinación de la semilla a través de su efecto en la biosintesis de giberelmas (véase el capítulo 20).

#### FUNCIONES ECOLÓGICAS: LOS RITMOS CIRCADIANOS

En las plantas, existen varios procesos metabolicos, como la producción de O<sub>2</sub> y la respiración, que oscilan alternativamente con fases de alta y baja actividad con una periodicidad de unas 24 horas. Estos cambios rítmicos se conocen con el nombre de rítmos circadiamos (del latin circa diem, que significa «aproximadamente un dia»). El período de un ritmo es el tiempo que transcuirre entre dos picos sucesivos en el ciclo y como el ritmo continua en ausencia de factores de control externo, se considera que el control ha de ser endógeno.

La naturaleza endógena de los ritmos circadianos sugiere que están gobernados por un marcador interno líamado oscilador. El oscilador interno está acoplado a una gran variedad de procesos fisiológicos. Una característica importante del oscilador es que no se ve afectado por la temperatura, lo que permite al reloj funcionar correctamente en una gran variedad de estaciones y condiciones climáticas. Se dice que el reloj muestra una compensación de temperatura.

La luz es un fuerte modulador de los ritmos tanto en plantas como en animales. Aunque los ritmos circadianos que persisten en las condiciones controladas del laboratorio son una o más horas más lurgos o más cortos que las 24 horas, en la naturaleza los períodos tienden a acercarse a las 24 horas debido a la coordinación de los efectos de la luz, conocido como modificación o sincronización. Tanto la luz del rojo como la del azul son efectivas en la sincronización. El efecto de la luz del rojo es fotorreversible por la luz del rojo lejano, indicativo del fitocromo; el efecto de la luz del azul está mediado por el o los fotorreceptor(es) de la luz del azul.

### El fitocromo regula los movimientos nocturnos de las hojas

Los movimientos nocturnos de las hojas, conocidos como nictinastias, son un ejemplo bien descrito de un ritmo circadiano vegetal regulado por la hiz. En la nictinastia, las hojas y/o foliolos se extienden perpendiculares (abiertos) a la luz duran-

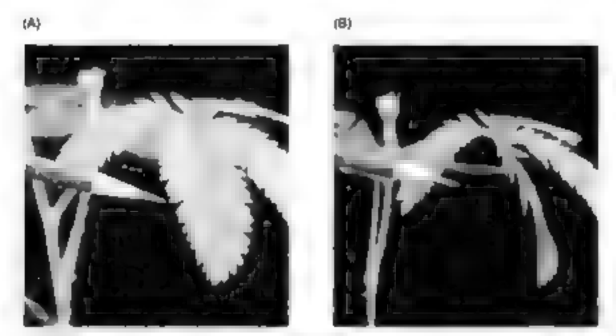


Figure 17-12 Movimientos nictinásticos de les hojas de Mirrosa pudica. A) Folicios abiertos (B) Folicios demados. (Folice de © Devid Sieran/Vieusis Unimeso)

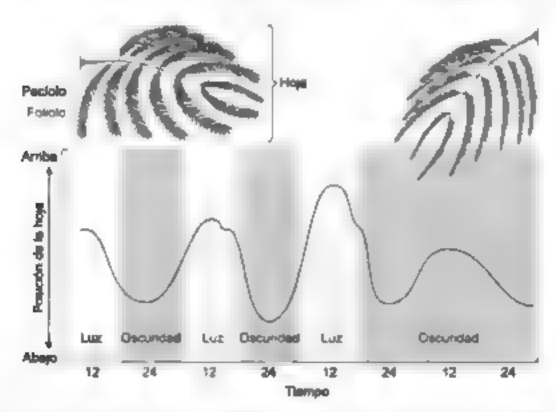


Figure 17.13 Filmo oircadiano en los movimientos de hojas de Albizia. Las hojas se alzan por la mañana y se bajan por la noche. De lorme paralele e la subida y bajada de las hojas, los folicios se abran y se cleman. El ritmo persiste a una emplitud inferior durante un tempo limitado de oscuridad total.

to el día, y paralelos (cerrados) por la noche (Figura 17 12). Los movimientos nictinásticos de la hoja se presentan en muchas leguminosas, como *Mimosa*, *Albizia* y *Samanea*, así como otros miembros de la familia *Oxalia*. El cambio del ángulo de la hoja o foliolo está provocado por cambios de turgencia en las células del pulvínulo, una estructura especializada en la base del peciolo.

Una vez iniciado, el ritmo de apertura y cierre persiste incluso en oscuridad permanente, tanto en plantas enteras como en foliolos aislados (Figura 17-13). La fase de un ritmo (véase el capítulo 24), no obstante, puede ser modificada por varias sefiales exógenas, como la luz del rojo o del azul

La luz también afecta directamente a los movimientos, la luz del azul estimula a los foliolos cerrados a abrirse y la luz del rojo seguida de oscuridad provoca que los foliolos abiertos se cierren. Los foliolos empiezan a cerrarse 5 minusos después de haber sido transferidos a la oscuridad, y se cierran completamente en 30 minutos. Como el efecto de la luz del rojo puede ser revertido por la luz del rojo lejano, el fitocromo regula el cierre de los foliolos.

El mecanismo fisiológico del movimiento de la boja es consecuencia de los cambios en la turgencia de las células localizadas en los lados opuestos del pulvínulo, llamadas células motoras ventrales y células motoras dorsales (Figura 17 14). Los cambios en la presión de turgencia dependen de los flujos de K\* y Cl\* a través de las membranas plasmáticas de las células motoras dorsales y ventrales. Los foliolos se abren cuando las células motoras dorsales acumulan K\* y Cl\*, provocando su hinchamiento, mientras que las células motoras ventrales liberan K\* y Cl\*, provocando su encogimiento. El proceso contrario provoca el cierre del foliolo. El cierre de los

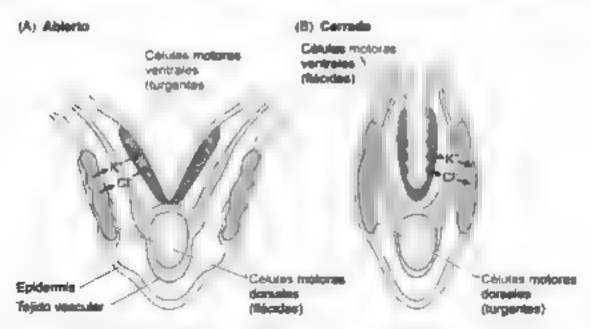


Figure 17.14 Los flujos iónicos entre las células motoras dorantes y ventrales de Albizia pulvini regulanla apertura y cierre de los folicios. (Según Galaton 1994)

foliolos es por tanto, un ejemplo de una respuesta rápida del fitocromo que implica. Nujos iónicos a través de las membranas.

La expresión génica y los ritmos circadianos. El fitocromo también puede interactuar con los ritmos circadianos a nivel de la expresión génica. La expresión de genes de la familia *LHCB*, que codifican las proteinas de unión a la clorofila a/b del complejo de captura de la luz del fotosistema II, está regulada a nivel transcripcional por los ritmos circadianos y el fitocromo.

En hojas de guisante y trigo, se ha encontrado que el nivel de mRNA de *LHCB* oscile en ciclos diarios de luz-oscuridad, aumentando por la mañana y disminuyendo por la noche. Como el ritmo persiste incluso en completa oscuridad, parece ser un ritmo circadiano. Pero el fitocromo puede perturbar este patrón ciclico de expresión

Cuando las plantas de trigo se transfieren de un ciclo de 12 horas de luz y 12 horas de oscundad a oscundad continuada, el ritmo se mantiene durante un tiempo, pero finalmente se apaga lentamente (es decir, se reduce en amplitud hasta que no se detectan picos). Sin embargo, si se les proporciona un pulso de luz del rojo a las plantas antes de ser transferidas a oscundad continuada, no se produce ese descenso (es decir, los valores de mRNA de *LHCB* continúan oscilando como en los ciclos de luz-oscundad).

Por el contrario, un destello de luz del rojo lejano al final del día evita la expresión de los genes *LHCB* en oscuridad continuada, y el efecto de la luz del rojo lejano es revertido por la luz del rojo. Obsérvese que no es el oscilador el que dismunuye en condiciones constantes, smo el acoplamiento del oscilador a los procesos fisiológicos.

#### Se han identificado los genes del reloj circadiano de Arabidopsia

El aislamiento de mutantes del reloj circadiano ha sido importante para la identificación de los genes del reloj en otros organismos. El aislamiento de los mutantes del reloj en plantas necesita un ensayo adecuado que permita seguir los ritmos circadianos de muchos miles de plantas individuales para detectar un fenotipo anormal

Para permitir la selección de mutantes del reloj, se fusionó la región promotora del gen LHCB al gen que codifica la luciferasa, un enzima que emite luz en presencia de su sustrato, la luciferina. Este gen marcador se utilizó para transformar Arabidopsis con el plásmido Ti de Agrobacterhan como vector. Los investigadores estudiaron la regulación temporal y espacial de la bioluminiscencia en plántulas individuales en tiempo real utilizando una videocámara (Millar y col. 1995).

Se han aislado un total de 21 mutantes independientes toc (del inglés timing of CAB [LHCB], medida de la duración de la expresión de los genes CAB [LHCB]), tanto lineas de período corto como de período largo. El mutante toc i en particular

se ha implicado en el núcleo del mecanismo oscilador (Strayer y col. 2001). Un modelo para el oscilador endógeno se analizará mas adelante en este capitulo.

#### FUNCIONES ECOLÓGICAS: LA ESPECIALIZACIÓN DEL FITOCROMO

El fitocromo está codificado por una familia multigênica: de PHYA a PHYE. A pesar de la gran similitud de sus estructuras, cada uno de estos fitocromos lleva a cabo diferentes funciones en la planta. En este apartado analizaremos el estado actual de conocimientos de las funciones ecológicas de los diferentes fitocromos, centrándonos en phyA y phyB.

#### El fitocromo 8 media las respuestas a la luz continua del rojo o biance

Al principio se sospechó que el fitocromo B estaba implicado en las respuestas a la luz continua porque los mutantes hy3 (ahora llamados phyB), que tienen hipocotilos largos al crecer con luz blanca continua, tenian el gen PHYB alterado. En estos mutantes, el mRNA de PHYB se reducia a una minima cantidad o estaba ausente, y apenas se podía detectar la proteína phyB. Por el contrario, los niveles de mRNA de PHYA y de la proteína phyA eran normales.

El fitocromo B origina la respuesta de evitar la sombra a través de la regulación de la longitud del hipocotilo en respuesta a luz del rojo en pulsos de baja fluencia o continuada y, como se esperaria, el mutante phyB es incapaz de responder a la sombra numentando la longitud del hipocotilo. Además, estas plantas no extrenden sus hipocotilos en respuesta a la luz del rojo lejano dede al final de cada fotoperiodo (llamado la respuesta al rojo lejano del final del dia). Ambas respuestas están probablemente implicadas en la percepción de la proporción PfirP<sub>total</sub> y se producen en la región de baja fluencia del espectro. Aunque phyB está implicado fundamentalmente en la respuesta de la planta para evitar la sombra, hay evidencias que sugieren que hay otros fitocromos implicados (Smith y Whitelam 1997).

El mutante *phyB* es deficiente en clorofilas y en algunos mRNA que codifican proternas de los cloroplastos, y tiene alterada su capacidad de responder a hormonas vegetales. Como una mutación en *PHYB* provoca un daño en la percepción de la luz del rojo continua, la presencia de otros fitocromos no debe ser suficiente como para responder a la luz continua del rojo o blanca.

El fitocromo B también parece regular la germinación fotorreversible de semillas, el fenómeno que originalmente condujo al descubrimiento del fitocromo. Las semillas del genotipo silvestre de *Arabidopsis* necesitan luz para la germinación, y la respuesta muestra la reversibilidad del rojo/rojo lejano en el rango de baja fluencia.

Los mutantes que carecen de phyA responden normalmente a la luz del rojo; los mutantes deficientes en phyB son acapaces de responder a la luz del rojo de baja fluencia (Shinomura y col. 1996). Esta evidencia experimental sugiere que el phyB media la germinación fotorreversible de la semilla.

#### El fitocromo A se neceserio pere la respuesta a la luz continua del rojo lejano

En la colección original de hy no se encontraron otras mutaciones, excepto phyB, por eso la identificación de los mutantes hy exigió el desarrollo de busquedas más ingeniosas. Como se expuso anteriormente, al saberse que las HiRs del rojo lejano necesitaban el fitocromo lábil a la luz (tipo l), se sospecho que phyA debia ser el fotorreceptor implicado en la percepción de luz continua del rojo lejano. Si esto es cierto, los mutantes phyA no deberían responder a la luz continua del rojo lejano y crecer altos y espigados en estas condiciones de luz. Sin embargo, los mutantes que carecieran del cromóforo también deberían mostrar este efecto dado que el phyA puede detectar la luz del rojo lejano sólo cuando está ensamblado con el cromóforo en el holofitocromo.

Para seleccionar los mutantes phyA, las plántulas que crecieron altas con luz continua del rojo lejano fueron cultivadas a continuación con luz continua del rojo. Los mutantes deficientes en phyA pueden crecer normalmente en este régimen, pero un mutante deficiente en el cromóforo, que también carece del phyB funcional, no responde. Las plántulas mutantes phyA seleccionadas en esta búsqueda no tenian un fenotipo obvio cuando crecian con luz blanca normal, confirmando que phyA no tiene una función evidente en la percepción de la luz blanca.

Esto también explica por qué los mutantes pln A no fueron detectados en la busqueda original de hipocotilo largo. Así, phyA parece tener una función limitada en la fotomorfogenesis, restringida principalmente a las respuestas de desetiolación y del rojo lejano. Por ejemplo, phyA seria importante cuando las semillas germinaran bajo una cubierta que filtra mucha luz del rojo.

Del fenotipo de luz constante del rojo lejano también se deduce que ninguno de los otros fitocromos es suficiente para la percepción de la luz continua del rojo lejano, y a pesar de la capacidad de todos los fitocromos de absorber la luz del rojo y del rojo lejano, al menos phyA y phyB tienen funciones diferentes en este aspecto

El fitocromo A también parece estar implicado en la germinación VLFR de semillas de *Arabidopsus*. Así, los mutantes que carecen de phy A no pueden germinar en respuesta a la luz del rojo en el rango de muy baja fluencia, pero muestran una respuesta normal a la luz del rojo en el rango de baja fluencia (Shinomura y col. 1996). Este resultado demuestra que phy A funciona como el fotorreceptor principal para es-

#### TABLA 17 4 Comparación de las respuestas de muy beje fluencia (VLFR), baja fluencia (LFR) y ella inadiancia (HRR)

Tipo de respuesta	Fotorrever- sibilidad	Reciprocided	Picos de los espectros de acción <sup>4</sup>	Fotorreceptor
VLFA	No	Si	Piopo, azul	physic physic
LFR	S)	Si	Rojo, rojo lejano	phys. phyD phyE
HIR	No	No	Crecidas en escuridad: rojo sejano, sizul. UV A Grecidas con luz: rojo	Gracides en oscuridad: phyA, enplocromo Gracides con luz phy8

<sup>«</sup>Se recesta phyti para la germinación de le semilla, pero no para otras respuestas VLPR mediadas por phyA.

ta VLFR, aunque algunas evidencias recientes sugieren que es nocesario phyE para la germinación de semitlas (Henning y col. 2002).

La tabla 17.4 resume las diferentes funciones de phyA, phyB y otros fotorreceptores en las diversas respuestas mediadas por el fitocromo.

# Se están dilucidando las funciones de los fitocromos C, D y E en el desarrollo

Algunas de las funciones de otros fitocromos en el crecimiento y desarrollo vegotal se han descubierto recientemente a través de experimentos con plantas mutantes. Como estos fitocromos tienen funciones que se superponen con las de phyA y phyB, fue necesario la búsqueda de mutantes con el fondo del doble mutante phyAB para descubrir otras mutaciones. Por ejemplo, tanto phyD como phyE median la respuesta para evitar la sombra, una repuesta mediada principalmente por phyB

La creación de dobles y triples mutantes ha permitido asignar la función relativa de cada fitocromo en una respuesta dada. Así se encontró que, al igual que phyB, phyD participa en la regulación de la elongación del peciolo de la hoja, así como en el momento de la floración (véase el capitulo 24). Análisis similares apoyan la idea de que phyE actúa de forma redundante con phyB y phyD en estos procesos, pero también actúa de forma redundante con phyA y phyB en la inhibición de la elongación de los entrenudos.

De los fitocromos de *Arabidopsis*, phyC es el que está menos caracterizado. Sin embargo, aunque los cuádruples mutantes *phyAphyBphyDphyE* parecen tener respuestas normales a la proporción del rojo rojo lejano, hay diferencias en la expresión de los genes regulados por el fitocromo.

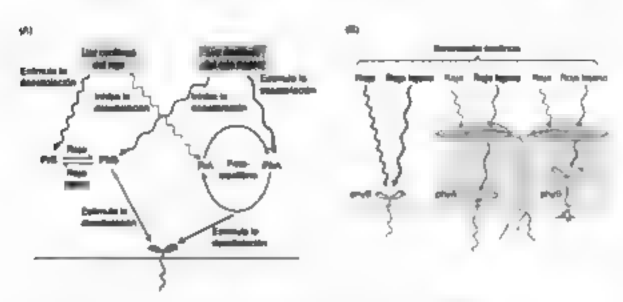


Figure 17.16 Funciones antegonistas de phyA y phyB. (Según Quall y col. 1995).

En resumen, phyC, phyD y phyE parecen tener funciones que son mayoritariamente redundantes con las de phyA y phyB. Mientras que phyB parece estar implicado en todos los estados de desarrollo, las funciones de los otros fitocromos están restringidas a respuestas o etapas específicas del desarrollo.

#### Las interacciones de los fitocromos son importantes en las fases tempranas de la germinación

La figura 17 15A muestra la acción de luz continua del rojo y del rojo lejano absorbida separadamente por los sistemas phyA y phyB. La luz continua del rojo absorbida por phyB estimula la desetiolación manteniendo los niveles altos de PfrB. La luz continua del rojo lejano absorbida por PfrB evita esta estimulación al reducir los niveles de PfrB. La estimulación de la desetiolación por phyA depende del estado fotoestacionario del fitocromo (indicado en la figura 17 15A por flechas circulares). La luz continua del rojo lejano estimula la desetiolación cuando es absorbida por el sistema phyA, la luz continua del rojo inhibe la respuesta.

Los efectos de phyA y phyB sobre el desarrollo de las plántulas a la luz del sol frente a la sombra de la cubierta vegetal (enriquecida en luz del rojo lejano) se muestra en la figura 17 15B. Con la luz del sol directa, que está enriquecida en luz del rojo comparada con la sombra de la cubierta vegetal, la desetiolación está mediada principalmente por el sistema phyB (a la izquierda de la figura). Una plántula emergente bajo la sombra de la cubierta vegetal, enriquecida en luz del rojo lejano, inicia la desetiolación principalmente a través del sistema phyA (centro). Como phyA es lábil, no obstante, la respuesta es sustituida por phyB (derecha). Al reemplazarse por

phyB, el tallo se libera de la mhibición del crecumiento (véase la figura 17.15A), permitiendo la aceleración de la elongación del tallo, que es parte de la respuesta para evitar la sombra (véase el tema web 17.4).

Pera un análisis sobre como las plantas perciben a sus vecinas imilizando la luz reflejada, véase el enanyo web 17.2.

#### DOMINIOS FUNCIONALES DEL FITOCROMO

Antes de la identificación de las diferentes formas del fitocromo era difícil comprender cómo un único fotorreceptor podía regular procesos tan diversos en las células. Sin embargo, el descubrimiento de que el fitocromo está codificado por los miembros de una familia multigénica, cada uno de los cuales con su propio patrón de expresión, proporcionó una explicación alternativa más plausible: cada respuesta mediada por el fitocromo está regulada por un fitocromo específico o por interacciones entre fitocromos específicos. Como analizamos anteriormente, los fenotipos de los mutantes deficientes en phyA o en phyB confirman esta hipótesis.

Como corolario de esta hipótesia, se postuló que regiones especificas de las proteinas PHY debían estar especializadas en las diferentes funciones. La biologia molecular proporciona las herrantientas para contestar estas difíciles cuestiones. En esta sección describiremos lo que se conoce sobre los dominios funcionates de la holoproteína del fitocromo.

Así como las mutaciones que recluera la cantidad de un fitocromo particular han aportado información sobre su función, también son útiles las plantas que han sido modificadas genéticamente para sobre expresar un fitocromo especifico. En primer lugar, permiten la extensión del rango de los niveles de fitocromo cuantificables en relación con su función. En segundo lugar, como veremos, una secuencia particular de un fitocromo puede ser cambiada y reintroducida en una planta normal para probar sus efectos fenotipicos.

Normalmente las plantas que sobreexpresan et gen PHYA o PHYB tienen un fenotipo drásticamente alterado. Estas plantas transgénicas suelen ser enanas, de color verde oscuro y tienen elevados niveles de clorofilas y muestran una dominancia apical reducida. Este fenotipo requiere niveles elevados de una holoproteína intacta y fotoactiva porque la sobreexpresión de una forma mitada del fitocromo que es incapaz de combinarse con su cromóforo tiene un fenotipo normal. Del mismo modo, las plantas que expresan sólo el dominio N-terminal de cada fitocromo tienen un fenotipo normal, aunque acumulan niveles elevados del fragmento fotoactivo.

Aunque la sobreexpresión proteica perturba notablemente el metabolismo normal de una célula y por tanto está sujeta a ciertos artificios, estos estudios de estructura y funcion han ayudado a caracterizar el fitocromo como una molécula que tiene dos

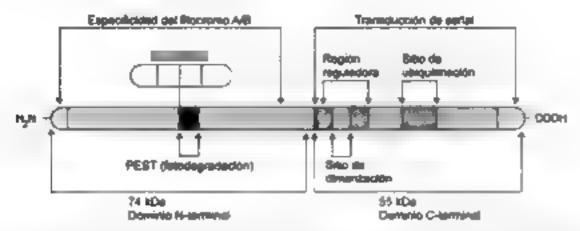


Figura 17 16 Diagrama asquamático de la holoproteina del Riccromo, mostrando los diversos dominios funcionales. El altio de unión al cromótoro y la secuencia PEST estan localizadas en al dominio N-terminal, que se el que confiere la especificidad fotosansible a la motécula, se decir al responde a la luz continua del rojo o del rojo isjano. El dominio C-terminal contena un sitio de dimentización, un efficie de ubiquitinación y una región reguladora. El dominio C-terminal transmite las señales a las proteínas reguladas por el fitocromo.

dominios unidos por una bisagra: un dominio N-terminal sensible a la luz en el que reside la especificidad a la luz y la estabilidad, y un dominio C-terminal que contiene las secuencias de transducción de señal (Figura 17.16).

El dominio C-terminal también contiene el sitio para la formación de dimeros de fitocromo y el sitio para la unión de ubiquitina, el marcaje para la degradación. (Para una descripción más deta)lada de los experimentos que ayudaron a rastrear los dominios funcionales del fitocromo, yease el tema web 17.5).

## MECANISMOS CELULARES Y MOLECULARES

Todos los cambios en las plantas regulados por el fitocromo comienzan con la absorción de luz por el pigmento. Después de la absorción de luz, se alteran de algun modo las propiedades moleculares del fitocromo provocando probablemente que las secuencias transmisoras de señal en el extremo C-terminal interaccionen con uno o más componentes de una ruta de transducción de señal que, en último término, provocan un cambio en el crecimiento, desarrollo o en la posición de un órgano (véase la tabla 17.1).

Algunos de los motivos de transducción de señal parecen interactuar con múltiples rutas de transducción de señal; otras parecen ser unicas para una ruta específica. Además, es razonable asumir que las diferentes proteínas del fitocromo utilicen diferentes grupos de rutas de transducción de señal.

Las técnicas moleculares y bioquímicas están ayudando a establecer las primeras etapas de la acción del fitocromo y de las ratas de transducción de señal que conducen a las respuestas fisiológicas o del desarrollo. Estas respuestas se pueden agrupar en dos categorías:

- 1. Respuestas de turgencia relativamente rápidas, que implican flujos iónicos.
- Procesos más lentos a largo plazo asociados con la fotomorfogênesis, que implican alteraciones en la expresión genica.

En esta sección examinaremos los efectos del fitocromo sobre la permeabilidad de membrana y la expresión génica, así como los posibles acontecumientos en cadena de la ruta de transducción de señal que provocan estos efectos.

## El fitocromo regula los potenciales de membrana y los flujos lónicos

El fitocromo puede alterar rápidamente las propiedades de las membranas. Ya hemos visto que se necesita luz del rojo de baja fluencia antes del periodo de oscuridad para inducir el rápido cierre del foliolo durante la nictinastia, y que los flujos de K\* y ClT de entrada y de salida de las células motoras dorsales y ventrales median esta respuesta. Sin embargo, la rapidez del cierre de la hoja en la oscuridad (con un período de latencia de unos 5 minutos) parecería descartar los mecanismos basados en la expresión génica. Por el contrario, los cambios rápidos en la permenbilidad y en el transporte de membrana parecen estar inducidos por el fitocromo

Durante el cierre del foliolo mediado por el fitocromo, el pH apoplástico de las células motoras dorsales (las células que se hinchan durante el cierre del foliolo) disminuye, mientras que el pH de las celulas motoras ventrales (que se encogen durante el cierre del foliolo) aumenta. Así, la bomba de H' de la membrana plasmática de las células dorsales parece ser activada por la oscuridad (dado que el fitocromo está en la forma Pfr) y la bomba de H' de la membrana plasmática de las células ventra-les parece estar desactivada en las mismas condiciones (véase la figura 17 14). Durante la apertura del foliolo se observa el fenómeno inverso en los cambios del pH apoplástico.

También se han realizado estudios sobre la regulación de canales de K\* por el fitocromo en protoplastos aislados (células sin sus paredes celulares) de células motoras dorsales y ventrales de hojas de Samanea (Kim y col. 1993). Cuando se aumentaban las concentraciones extracelulares de K\*, el K\* entraba en los protoplastos y despolarizaba el potencial de membrana sólo si los canales de K\* estaban abiertos. Cuando los protoplastos de las células motoras dorsales y ventrales fueron transferidas a oscuridad constante, los canales de K\* mostraron un ritino circadiano en su apertura durante un período de incubación de 21 horas, y los dos tipos de células cambiaron reciprocamente, tal y como lo hacen in vivo. Es decir, cuando los canales de K\* de las células dorsales estaban abiertos, los canales de K\* de las células ventrales estaban cerrados, y viceversa. Así el ritino circadiano de los movimientos de las hojas tiene su origen en el ritino circadiano de la apertura de los canales de K\*

En base a estas evidencias, podemos concluir que el fitocromo provoca el cierre del foliolo por regulación de las actividades de las bombas primarias de protones y de los canales de K\* en las células motoras dorsales y ventrales. Aunque el efecto es rápido, no es instantáneo, y por tanto es improbable que sea debido al efecto directo del fitocromo sobre la membrana. En cambio, el fitocromo actúa andirectamente a través de una o más rutas de transducción de señal, como en el caso de la regulación de la expresión génica (véase la sección siguiente).

Sin embargo, algunos efectos de la luz del rojo y del rojo lejano sobre el potencial de membrana son tan rápidos que el fitocromo debe interactuar directamente con la membrana. Esta modulación tan rápida se ha medido directamente en células individuales y también se ha deducido de los efectos rápidos de la luz del rojo y del rojo lejano sobre el potencial de membrana de raices y coleóptilos de avena (Avena), donde el período de latencia entre la producción de Pfr y el inicio de los cambios cuantificables de potencial es de 4,5 s para la hiperpolarización.

Los cambios en el potencial bioeléctrico de las células implican cambios en el flujo de iones a través de la membrana plasmática (véase el tema web 17.6). Los estudios de aislamiento de membranas proporcionan evidencias de que una poqueña parte del fitocromo total está fuertemente unida a varias membranas de organidos.

Estos hallezgos condujoron a algunos investigadores a sugerir que el fitocromo unido a las membranas representa la fracción fisiológicamente activa, y que todos los efectos del fitocromo sobre la expresión génica se inician por cambios en la permeabilidad de membrana. El analisis de secuencias ha permetido determinar que el fitocromo es una proteína hidrofílica sin dominios transmembrana. Actualmente se postula que debe estar asociado a microtúbulos localizados directamente bayo la membrana plasmática, al menos en el caso del alga Mongeotia, tal y como se describe en el terna web 17.2.

Si el fitocromo ejerce su efecto sobre las membranas a una cierta distancia, no importa lo pequeña que sea, la implicación de un segundo mensajero es implicita, y el calcio es un buen candidato. Los rápidos cambios del calcio citosólico libre han sido implicados como segundo mensajero en muchas rutas de transducción de señal, y hay evidencias de que el calcio está implicado en los movimientos de los cloroplastos de Mongeotía.

## El fitocromo regula la expresión génica

Tal y como indica el término fotomorfogénesis, el desarrollo vegetal está profundamente influenciado por la luz. Los sintomas de etiolación incluyen tallos largos, hojas pequeñas (en dicotiledóneas) y ausencia de clorofila. La completa reversión de estos síntomas por la luz implica alteraciones a largo plazo en el metabolismo que pueden llevarse a cabo sólo por cambios en la expresión génica. La estimulación y la represión de la transcripción por la hiz pueden ser muy rápidas, con períodos de latencia de tan solo 5 minutos. É sta rápida expresión génica es probable que sea regulada por la activación directa de factores de transcripción a una o más rutas de transducción de señal iniciadas por el fitocromo. Los factores de transcripción activados entran entonces on el nucleo, y estimulan la transcripción de genes específicos.

Algunos de estos productos génicos tempranos son factores de transcripción, que activan la expresión de otros genes. La expresión de los genes tempranos, también ilamados genes de respuesta primaria, es independiente de la statesis de proteínas, la expresión de los genes tardios, o genes de respuesta secundaria, requiere la sintesis de nuevas proteínas.

La fotorregulación de la expresión génica se ha centrado en los genes nucleares que codifican mensajeros de las proteinas del cloroplasto la subunidad pequeña de la ribulosa-1 5-bisfosfato carboxilasa/oxigenasa (rubisco) y las proteinas de unión a clorofila a/h del complejo de captura de la luz del fotosistema II (proteinas LHCIIb). Estas proteinas juegan un papel importante en el desarrollo del cloroplasto y en el reverdecimiento, por tanto, su regulación por el fitocromo se ha estudiado con deta-lle. Los genes para los dos tipos de proteinas (RBCS y LHCB, también llamadas CAB en algunos estudios), están presentes en multiples copias en el genoma.

Podemos comprobar experimentalmente la regulación por el fitocromo a partir de la abundancia de su mRNA (por ejemplo, el mRNA de RBCS), dando a plantas etioladas un breve pulso de luz de baja fluencia del rojo o del rojo lejano, volviendo a ponerlas en oscuridad para permitir que actue la ruta de transducción de señal, y midiendo entonces la abundancia de un mRNA específico respecto al mRNA total de la planta. Si su abundancia está regulada por el fitocromo, entonces el mRNA esta ausente o presente en bajos niveles en las plantas etioladas, aunque se verá aumentado por la luz del rojo. El aumento en la expresión inducido por la luz del rojo puede ser revertido por un tratamiento inmediato con luz del rojo lejano, aunque la luz del rojo lejano tiene muy poco efecto sobre la abundancia del mRNA. La expresión de otros genes está inhibida en estas condiciones.

Recientemente la estimulación de la germinación de semillas de lechuga por la luz del rojo se ha correlacionado con un aumento de la forma biológicamente activa de las giberelinas. La luz del rojo provoca un gran aumento de la expresión de los enzimas de la ruta biosintética de las giberelinas (Toyomasu y col. 1998). El efecto de la luz del rojo es revertido por un tratamiento con luz del rojo lejano, indicativo del fitocromo. Como las giberelinas pueden sustituir a la luz del rojo en la promoción de la germinación de semillas de lechuga, parece que el fitocromo promueve la germinación de semillas por un numento de la biosintesis de esta hormona. Las giberelinas se analizarán con detalle en el capítulo 20

En el tema web 17.7 hay un análisis más extenso.

## Tanto el fitocromo como el ritmo circadiano regulan LHCB

Un factor de transcripción relacionado con MYB cuyos niveles de mRNA aumentan rápidamente cuando se transfieren plantas de Arabidopsis desde la oscuridad a la luz está implicado en la expresión de genes LHCB mediada por el fitocromo (Figura 17.17). (Para más información sobre MYB, véase el capítulo 14 en la página web.)

Este factor de transcripción parece unirse al promotor de ciertos genes *LHCB* y regular su transcripción, que, como muestra la figura 17.17, se produce más tarde que el aumento de la proteina tipo MYB (Wang y col. 1997). El gen que codifica la proteina relacionada MYB es probablemente un gen de respuesta primaria, y el gen *LHCB* por si mismo es probablemente un gen de respuesta secundaria.

Trabajos recientes han indicado que la proteína tipo MTB, ahora conocida como circadian clock associated I (CCAI, del inglés circadian clock associated I, reloj circadiano ahocicado I), también participa en la regulación circadiana de la expresión del gen LHCB. Una segunda proteína tipo MYB, diferente de CCAI, late elongated hypocotyl (LHY, del inglés late elongated hypocotyl, hipocotilo elongado tardiamente), también se ha identificado como un gen potencial del reloj. La expresión de CCAI y LHY varia con un ciclo circadiano. La expresión del reloj. La expresión de CCAI elimina varios ritmos circadianos, y suprime la expresión de CCAI y LHY. Cuando el gen CCAI es mutado de manera que no se produce una proteína fiancional, la regulación de cuatro genes circadianos y del fitocromo, incluido LHCB se altera. Estas observaciones sugieren que CCAI y LHY están asociados con el reloj circadiano.

Una proteina quinasa (CK2) puede interactuar con CCA1 y fosfordaria. La quinasa CK2 es una proteína muchas subunidades con actividad serina/treonina quina-

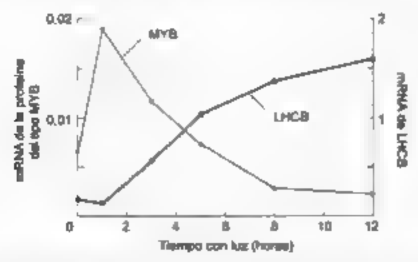


Figure 17.17 Evolución temporal de la inducción de la transcripción. Las cinéticas de inducción de mensajeros de un factor de transcripción tipo MYB (MYB) y las proteínas de unión a las ciorofílias a/b del complejo de captura de la luz (LHCB) en Arabidopsis después de que las plántulas seán transferidas desde la occuridad a la luz blanca continua. (Segun Wang y col. 1997)

sa. Se ha demostrado que la subunidad reguladora de CK2 (CKB3) interacciona con *CCA1* y la fosforila in vitro. Mutaciones en CKB3 tienen también la capacidad de perturbar la actividad de CK2, y cambiar el periodo de expresión rítmica de *CCA1*. Estas mutaciones afectan a muchas respuestas asociadas al reloj, desde expresión génica al momento de la floración, sugiriendo que CK2 está implicada en la regulación del reloj circadiano a través de sus interacciones con *CCA1* (Sugano y col. 1999)

## El osciledor circadiano implica un bucie transcripcional de retrosilmentación negativa

Se han caracterizado osciladores circadianos de cianobacterias (Synechococcus), hongos (Neurospora crassa), insectos (Drosophila melanogaster) y ratories (Mus musculus). En estos cuatro organismos, el oscilador está formado por varios «genes del religi» implicados en un bucle transcripcional-traduccional de retroalmentación negativa.

Hasta ahora se han identificado tres genes del reloj importantes en *Arabidopsis*: *TOC1*, *LHY* y *CCA1*. Los productos proteicos de todos estos genes son proteínas reguladoras. *TOC1* no está relacionado con los genes del reloj de los otros organismos, sugiriendo que el oscilador de plantas es unico.

De scuerdo con un modelo reciente (Alabedi y col. 2001), la luz y la proteina reguladora TOC1 activan la expresión de los genes LHY y CCA1 al amanecer (Figura 17.18). Un aumento de LHY y CCA1 reprimen la expresión del gen TOC1. Como

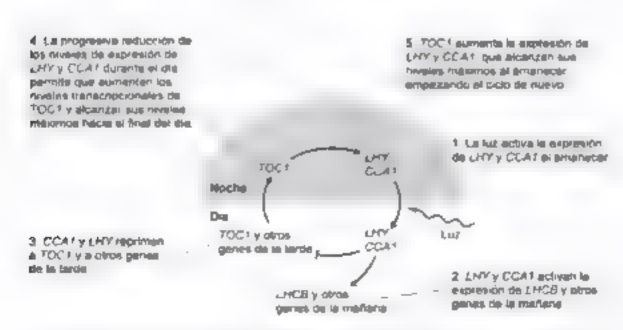


Figure 17:18 Modelo del oscillador circadiano mustrando las hipotéticas intersociones entre el gan TOC1 y los genes MYB (LHY y CCA1). La luz actua al arremectr provocando un aumento en la expresión de los genes LHY y CCA1 LHY y CCA1 regular otros genes del día y de la tarde.

TOC1 es un regulador positivo de la los genes LHY y CCA1, la represión de TOC1 provoca una reducción progresiva de los niveles de LHY y CCA1, que alcanza su nivel mínimo al final del dia. A medida que LHY y CCA1 disminuyen, la expresión génica de TOC1 se ve liberada de su inhibición. TOC1 alcanza su máximo al final del dia, cuando LHY y CCA1 están en sus mínimos. Entonces, TOC1 estimula, directa o indirectamente, la expresión de LHY y CCA1 y se micia de nuevo el ciclo

Las dos proteinas reguladoras MYB (LHY y CCA1) tienen una doble función. Además de funcionar como componentes del oscalador, regulan la expresión de otros genes, como LHCB y otros «genes de la mañana» y reprimer la expresión de genes que se expresan por la noche. La luz actúa reforzando el efecto del gen TOCI sobre la promoción de la expresión de LHY y CCA1. Este refuerzo representa un mecanismo subyacente de la sincronización. Otras proteínas, como la CK2 quinasa, afectan a la actividad de CCA1, y así regulan el reloj. El fitocromo y el fotorreceptor de la luz del azul CRY2 (véase el capítulo 18) median los efectos de la luz del rojo y del azul, respectivamente.

## Las secuencias reguladoras controlan la transcripción regulada por la luz

Se han estudiado extensamente las secuencias reguladoras que actúan en cis y que son necesarias para regular la expresión génica por la luz. La mayoria de los promotores de genes eucariotas tienen dos regiones funcionalmente diferentes: una secuencia corta que determina el sitio de inicio de la transcripción (la enja TATA, ilamada así por sus nucleótidos más abundantes) y unas secuencias en dirección 5°, ilamadas elementos reguladores que actúan en cir, que regulan la cantidad y el patrón de transcripción (véase el capitulo 14 en la página web). Estas secuencias reguladoras se unen a proteínas específicas, ilamadas factores que actúan en trans, que modulan la actividad general de los factores de transcripción que se ensamblan alrededor del sitio de micio de la transcripción con la RNA polimerasa II

En general, la estructura de los promotores vegetales regulados por la luz es similar a la de otros genes eucariotas una colección de elementos modulares, el número y posición de secuencias flanqueantes y actividades que pueden conducir a una gran variedad de patrones transcripcionales. No hay ninguna secuencia de DNA o proteína de unión que sea común a todos los genes regulados por el fitocromo.

En principio, puede parecer una paradoja que los genes regulados por la luz tengan tal rango de elementos, cualquier combinación de los cuales puede proporcionar una expresión regulada por la luz. Sin embargo, este abanico de secuencias permite la regulación diferencial de la luz y específica de tejidos de muchos genes a través de la acción de múltiples fotorreceptores. (Para un análisis más extenso, véase el tema web 17.8). Factores reguladores. Como cabría esperar, las numerosas secuencias reguladoras del fitocromo pueden unirse a una amplia variedad de factores de transcripción. Recientemente se han identificado al menos 50 de estos factores reguladores utilizando técnicas de rastreo genético y molecular (Tepperman y col. 2001).

Aunque algunas de las rutas de señalización que actúan tempranamente son especificas de phyA o phyB, es evidente que las rutas de señalización que actuan tardiamente deben ser comunes a multiples fotorreceptores porque diferentes calidades de la luz pueden desencadenar la misma respuesta (Chory y Wu 2001).

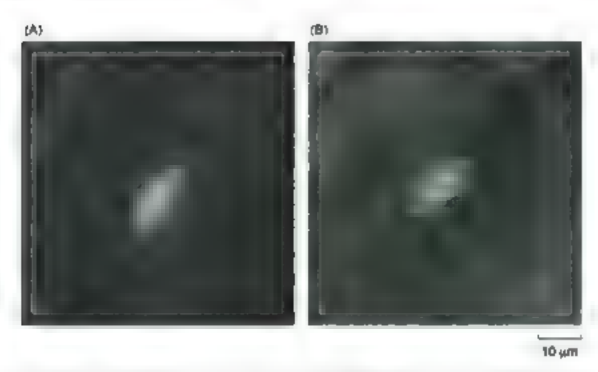
Por ejemplo, SPAT es un intermediario especifico de phyA que actúa como represor de la fotomorfogénesis dependiente de la luz en plántulas de *Arabidopsis* (Hoecker y Quail 2001). La proteina SPAT tiene un dominio proteico en superhélice que le permite interactuar con el factor COPT (del inglés constitutive photomorphogenesis /, fotomorfogénesis constitutiva I), que actua corriente abajo tanto de phyA como de phyB. La proteina COPT se ha identificado rastreando mutantes constitutivos de la fotomorfogénesis, y ha permitido identificar otros factores que actúan corriente abajo de los fotorreceptores (véase el tema web 17.9). COPT es una ubiquitina ligasa E3 que marca otras proteinas para su destrucción por el proteasoma (véase el capitulo 14 en la págura web).

Las funciones de muchos de estos factores probablemente son moduladas por la acción de HY5, una proteina que fue identificada rastreando el mutante de hipocotilo largo, analizado antenormente en este capítulo. HY5 es un factor transcripcional de tipo cremaltera de leucina que siempre se localiza en el núcleo (véase el capítulo 14 en la página web). HY5 se una al motivo caja G de multiples promotores inducibles por la luz y es necesario para la expresión óptima de los correspondientes genes. En la oscundad, HY5 está ubiquitinada por COP) y es degradada por el complejo proteasoma 26S.

## El fitogramo se mueve hacia el núcleo

Durante mucho tiempo se desconoció el mecanismo de acción del fitocromo en el núcleo, cuando está aparentemente localizado en el citoplasma. Unos fascinantes trabajos recientes han aclarado el misterio del nexo entre el fitocromo y la expresión génica. El hallazgo más sorprendente es que, en algunos casos, el fitocromo mismo se traslada al núcleo, en un movimiento que es dependiente de la luz.

La detección de este movimiento se basó en la capacidad del fitocromo de fusionarse con un marcador fluorescente. In proteína verde fluorescente (GFP), que puede ser activada uradiando las células vegetutes con luz de una determinada longitud de onda. Una gran ventaja de las fusiones GFP es que pueden visualizarse en células vivas, haciendo posible seguir los procesos dinamicos en la célula bajo el microscopio.



Figurs 17 19 Localización nuclear de les proteínes de fusión phy-GFP en células epidérmicas de apicótilos de Arabidopeis. Se estudieron plantas tranegéricas de Arabidopeis exprésando phyA-GFP (izquierde) o phy6-GFP (dereche) en un microacopio de fluorescencia. Sóto son visibles los nucleos: Les plantas fueron colocadas bajo luz continua del rojo lejano (siquierde) o luz blanos (dereche) para induoir la soumulación nuclear. Les manches verdes britaness dentro del nucleo son les flamadas «motas». 8e desconoca el significado de setes motas. (Seguis Yamaguchi y col. 1999, cortesis de A. Nagatani). (Véase la fotografía en color es el CD).

Tanto phy A-GFP como phyB-GFP mostraron una entrada al nucleo activada por la luz (Figura 17 19) (Sakamoto y Nagatani 1996: Sharma 2001). La fusión phyB se mueve hacia el nucleo sólo en la forma Pfr, y el transporte es lento, necesitando varias horas para el transporte completo. Por el contrario, phy A-GFP se puede mover en la forma Pfr o Pr, siempre que haya pasado por la forma Pfr. El movimiento de phy A-GFP es mucho más rápido que el phyB-GFP, necesitando sólo unos 15 minutos.

También se constató que el transporte phyB-GFP está promovido por la luz del rojo e inhibido por la luz del rojo lejano, mientras que el transporte de phyA-GFP es máximo en condiciones de luz del rojo lejano continuada. Más aún, el transporte de phyB hacia el núcleo está bajo el control circadiano, como cabria esperar, dado que phyB regula la expresión de los genes regulados por el reloj circadiano. Estas condiciones de luz se sabe que son las responsables de la activación de phyA y phyB, y sería coherente con su actividad en el núcleo.

¿Qué ocurre cuando Pfr se traslada hacia el núcleo? Hasta la fecha se han identificado dos proteinas nucleares que interaccionan con el fitocromo, aunque probablemente existen otras dianas adicionales. La primera, el factor 3 de interacción con el fitocromo (PIF3), que reacciona con el extremo C-terminal de phyA o phyB. Sin embargo, reacciona preferiblemente con la proteina completa de phyB de forma de-

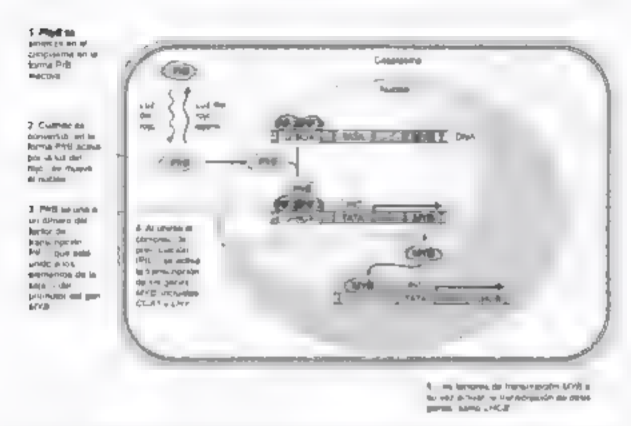


Figure 17.30 Requieción directa de la expresión gánica por el transporte de phys el múcleo. (Según Quali 2000).

pendiente de la luz y se cree que esta asociación permite que el fitocromo desarrolle su función.

Aunque no se conoce su función exacta, PIF3 se parece a los factores de transcripción que se unen a un elemento particular en los promotores vegetales, el motivo caja G, que proporciona a los genes una regulación por la luz. También se sabe que phyB en la forma Pfr puede formar un complejo con PIF3 unido a su DNA diana. La hipótesis actual es que algunos genes regulados por el fitocromo se activan directamente por el movimiento de phyB hacia el nucleo en la forma Pfr. Una vez en el núcleo, phyB interacciona con los factores de transcripción como PIF3. En la figura 17.20 se muestra un modelo para la activación directa de la expresión génica por PIF3 en el núcleo.

## El fitocromo actúa a través de múltiples rutas de transducción de señal

Utilizando aproximaciones bioquímicas, los investigadores han demostrado que la señalización implica diferentes mecanismos, que incluyen proteínas G, Ca<sup>2+</sup> y fosforilación. Consideraremos a continuación las evidencias de cada uno de ellos. Las proteínas G y el culcio. Las rutas de señalización que están bien caracterizadas en otros sistemas (como en la conjugación de levaduras) incluyen a las proteínas. G (que se revisaron en el capítulo 14 en la página web). Estos complejos proteínos normalmente están asociados a la membrana, tienen tres subunidades diferentes, y una de ellas une GDP o GTP. La hidrolisis del GTP es necesiaria para la regulación de la función de la proteína G. Se han clonado las secuencias que codifican las subunidades de las proteínas G de algunas plantas, indicando que este tipo de sistema está presente. Una forma de prober la función de las proteínas G es tratar a las células con compuestos quimicos que activan o mactivan la capacidad del complejo de unar o degradar GTP

Los experimentos de microinyección (véase el tema web 17.10) indican que la teñalización del fitocromo se puede producir en células individuales y no necesita luz tras la activación del fitocromo. Al menos una proteina G debe actuar después del fitocromo. Después de la etapa de las proteínas G, hay al menos dos rutas ramificadas. Una de estas rutas (la expresión génica y el desarrollo del cloroplasto) requiere Ca<sup>2+</sup> y calmodulma; la otra (la síntesis de antocianinas) es independiente del Ca<sup>2+</sup>

Las rutas ramificadas se pueden distinguir asimismo por los elementos reguladores diana que actúan en cis y por los intermediarios de señalización empleados. Durante muchos años se ha sabido que el AMP ciclico (cAMP) y el GMP ciclico (cGMP) son intermediarios importantes en las rutas de señalización inducidas por hormonas y por la luz en animales (véase el capítulo 14 en la páguna web). Aunque la presencia de cAMP es difficil de demostrar en plantas, la presencia de cGMP si que se ha establecido en tejidos vegetales. De hecho, estudios recientes han demostrado que el cGMP puede actuar como segundo mensajero en la acción del fitocromo.

Sin embargo, la participación de la proteina G en la cascada de señales en las plantas todavia es controvertida. Algunos genes clave (como la guantisto ciclasa) no se han identificado todavia en los genomas vegetales, y los niveles de cGMP en las plantas son muy pequeños. Por otra parte, los estudios con inhibidores han implicado al cGMP como un segundo mensajero de las giberelinas (véase el capítulo 20) y del ácido abscisico (véase el capítulo 23). Asi, la función del cGMP en la señalización del fitocromo, aunque controvertida, todavía parece posible.

Fosforilación La implicación de la fosforilación en la acción del fitocromo se ha comprobado a partir de la regulación de la fosforilación proteica por la luz del rojo y por la unión (dependiente de fosforilación) de factores de transcripción a los promotores de genes regulados por el fitocromo. Algunas preparaciones de fitocromo muy purificadas han reflejado también esta actividad quinasa.

Las quinantes son enzimas que tienen la capacidad de transferir grupos fosfato desde el ATP a amunoácidos como la serma o la tirosma, bien de ellas mismas, o bien u otras proteínas. Las quinasas son frecuentes en las rutas de transducción de señal en las que la adición o eliminación de grupos fosfato regula la actividad de un enzima.

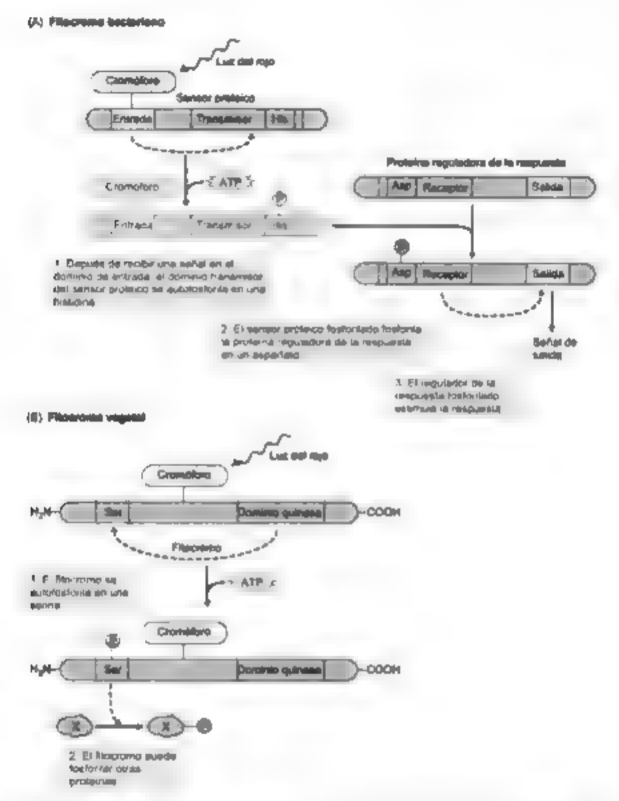


Figure 17.21 El Riccromo es una proteina quinese autolosforilante. (A) El filocromo bacteriano es un ejemplo de un sistema de señalización de dos componentes, en el que el filocromo funciona como un sensor proteico que losforile a un requisidor de la respuesta (véese el capítulo 14 en la página web). (B) El filocromo vegetal as una serina/traonina quinase autolosforilante que también puede fosforilar a otras proteinas (X).

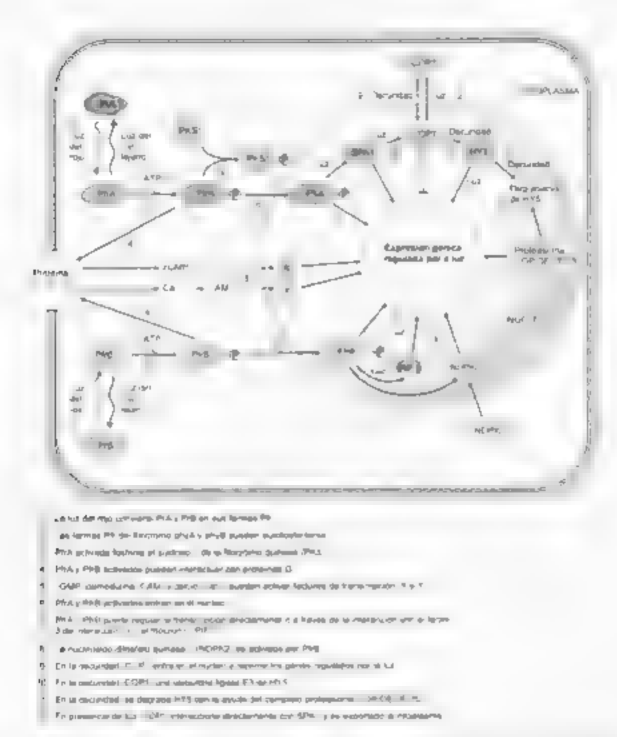


Figure 17.22 Diagrama que resumen los factores conocidos implicados en la expresión génica regulada por el filocromo. Es probable que se descubran otras rutas adicionales, compartidas y específicas del filocromo, a medida que se identifiquen más intermedianos de señalización. (Segun Sharmé 2001).

Hoy en dia se sabe que el fitocromo es una protetna quinasa. El origen evolutivo del fitocromo es muy antiguo, anterior a la aparición de los eucariotas. Los fitocromos bacterianos son histidina quinasas dependientes de la luz que funcionan como sensores proteícos que fosforilan a las correspondientes proteícas reguladoras de

**la respuesta** (Figura 17.21A). (Vease también el capítulo 14 en la páguta web y el tema web 17.11).

No obstante, aunque los fitocromos de las plantas superiores tienen una cierta homologia con los domunos quinasa, no finicionan como histidina quinasas. De hecho, son serinas/treoninas quinasa. Además, se ha demostrado que versiones recombinantes de fitocromos de plantas superiores y algas son quinasas moduladas por la luz y por el cromóforo, que se pueden fosfondar a si mismas y a otras proteinas (Figura 17.21B) (Sharma 2001).

Una posible diana es la proteura citosólica ilamada sastrato 1 de la fitocromo quinasa, o PKS1, que puede aceptar un fosfato de phyA. La fosforilación se produce sobre las serinas, o con menos frecuencia sobre las treoninas. La fosforilación de PKS1 está regulada por el fitocromo tanto en el tubo de ensayo como en la planta, siendo la actividad de Pfr dos veces superior a la de Pr. La sobreexpresión de PKS1 en plantas transgénicas sugiere que puede funcionar regulando negativamente los efectos mediados por phyB (Fankhauser y col. 1999).

Otra proteina quinasa asociada con el fitocromo es la nucleósido difinifato quinasa 2 (NPK2). Se ha encontrado que el fitocromo A interacciona con esta proteina, y duplica la actividad quinasa cuando phyA está unido en la forma Pfr. Como la proteína NPK2 se encuentra tanto en el núcleo como en el citosol, la localización del principal sitio de acción no está clara.

Un resumen de las posibles rutas de señalización y de regulación del fitocromo se encuentra en la figura 17.22.

## La acción del fitocromo puede estar modulada por la acción de otros fotorreceptores

El reciente aislamiento de los genes que codifican los fotorreceptores del criptocromo y la fototropina (véase el capítulo 18), que median las respuestas reguladas por la luz del azul, ha hecho posible analizar si estos fotorreceptores tienen funciones solapadas (Chory y Wu 2001). Esta posibilidad se sospechó porque las mutaciones del gen criptocromo CRY7 producian un retraso de la floración en condiciones de luz blanca, y el momento de la floración se sabía también que estaba bajo el control del fitocromo.

En Arabidopsis, los tratamientos con luz continua del azul o del rojo lejano conducen a la promoción de la floración y la luz del rojo anhibe la floración. La luz del rojo lejano actúa a través de phyA y el efecto antagonico de la luz del rojo se produce a través de la acción de phyB. Se esperaria que el mutante cryZ tuviera retrasada la floración dado que la luz del azul promueve la floración. Sin embargo, los mutantes cryZ florecen al mismo tiempo que las plantas silvestres en condiciones tanto de fuz continua del azul como del rojo. El retraso en la floración se observa sólo si se dan juntas la luz del rojo y del azul. Por tanto, probablemente cry2 actús promoviendo la floración con luz del azul por represión de la función de phyB.

Otros experimentos adicionales han confirmado que el otro criptocromo, cry l, también interactúa con los fitocromos. Tanto cry l como cry2 interactúan con phy A in vitro y pueden ser fosforslados de forma dependiente de phy A. También se ha demostrado que la fosforilación de cry l in vivo es dependiente de la luz del rojo. De hecho, la importancia de los criptocromos como reguladores del desarrollo se ha destacado desde su descubrimiento en sistemas anumales, como el ratón y el hombre.

#### RESUMEN

El término fotomorfogénesis se refiere a los efectos determinantes que tiene la luz en el desarrollo vegetal y en el metabolismo celular. La luz del rojo ejerce la influencia más fuerte y con frecuencia los efectos de la luz del rojo son revertidos por la luz del rojo lejano.

El fitocromo es el pigmento implicado en la mayoría de los fenómenos fotomorfogénicos. El fitocromo existe en dos formas: una forma que absorbe la luz del rojo
(Pr) y otra forma que absorbe la luz del rojo lejano (Pfr). El fitocromo se sintetiza
en la oscuridad en la forma Pr. La absorción de luz del rojo por la forma Pr lo convierte en Pfr. y la absorción de luz del rojo lejano por Pfr lo convierte en Pr. Sin embargo, el espectro de absorción de las dos formas se solapa en la región del rojo del
espectro, alcanzándose el equilibrio entre las dos formas que se llama estado fotoestacionario.

Se considera que Pfr es la forma activa que da lugar a la respuesta fisiológica, no obstante. Pr. en concreto Pr que ha pasado por Pfr. participa en las respuestas mediadas por phyA. Además de la luz, existen otros factores adicionales que regulan el nivel del estado estacionario de Pfr. incluyendo el nivel de expresión de la proteina y su estabilidad en la forma Pfr

El fitocromo es una gran proteina dimérica formada por dos subunidades equivalentes. El monómero tiene una masa molecular de unos 125 kDa y está covalentemente unida a una cadena tetrapirrólica abierta llamada fitocromobilina.

El fitocromo está codificado por una gran familia de genes divergentes que dan lugar a dos tipos de proteinas: las de tipo I y las de tipo II. Las de tipo I, que están codificadas por el gen *PHYA*, son abundantes en los tejidos etiolados. No obstante, el fitocromo tipo I está presente a níveles muy bajos en las plantas que crecen en presencia de luz debido a la inestabilidad de la forma Pfr, la supresión de la transcripción de su propio gen mediada por phy A y la inestabilidad de su mRNA. El fitocromo tipo II (codificado por los genes *PHYB*, *PHYC*, *PHYD* y *PHYE*) está presente en ni-

veles muy bajos tanto en las plantas que crecen con luz como las que crecen en oscundad debido a que sus genes se expresan constitutivamente a niveles muy bajos y la proteina es estable en la forma Pfr

Los estudios espectroscópicos e immunológicos indican que los fitocromos se concentran en las regiones menistemáticas. Phy A y phyB se mueven hacia el nucleo tras su conversión a las formas Pfr

Las respuestas del fitocromo se han clasificado como de muy baja fluencia, de baja fluencia y de alta uradiancia (VLFR, LFR y HIR, respectivamente). Estos tres tipos de respuestas se diferencian no sólo en los requerimientos de fluencia, sino también en los tiempos de escape, los espectros de acción y la fotorreversibilidad. El fitocromo B tiene una función importante en la detección de la sombra en las plantas adaptadas a altos niveles de luz del sot, el fitocromo A tiene una función más limitada, mediando la HIR del rojo lejano en el reverdecumiento temprano. Los fitocromos C, D y E tienen funciones especificas durante fases limitadas del desarrollo y estas funciones son parcialmente redundantes con las de phy A y phy B.

El fitocromo regula la transcripción de numerosos genes. Muchos de los genes implicados en el reverdecimiento, tales como los genes nucleares que codifican la subunidad pequeña de la rubisco y la proteína de unión a la clorofila a/b del complejo de captura de la luz, están regulados transcripcionalmente por el fitocromo (phy A y phy B).

El fitocromo también reprime la transcripción de ciertos genes, incluido PHYA Se cree que la activación o represión de estos genes está mediada por factores de transcripción generales que se unen a elementos reguladores que actúan en eta en las regiones promotoras de estos genes de forma combinada. En algunos casos, el fitocromo en la forma Pfr interactua directamente con estos factores. Estos factores de transcripción a su vez, están unidos a la acción del fitocromo por una serie de complejas rutas de transducción de seña, que implican a las proteinas COP y DET, quinasas, CiMP cicheo, proteinas G triméricas, Carir y calmodulina.

El descubrimiento y caracterización del fitocromo bacteriano sugiere que el fitocromo de las gimnospermas ha evolucionado a partir de la histodina quinasa bacteriana que participa en rutas de señalización de dos componentes.

Además de los efectos a largo plazo que implican cambios en la expresión génica, el fitocromo induce una gran variedad de respuestas que incluyen la rotación del cloroplasto del alga Mongeotia, el cierre de las hojas durante la nictinastia y las alteraciones en el potencial de membrana. Estas respuestas implican rápidos cambios en las propiedades de la membrana. Actualmente se postula que estos efectos rápidos del fitocromo implican rutas de transducción de señal

#### MATERIAL WEB

## 0 ....

#### 17.1 Estructura de los filocromos

Se describe la purificación y caracterización del fitocromo como un homodímero.

#### 17.2 Mougeotle: un cigroptesto con giro

Se han utilizado los expenmentos de irradiación con microfocos para tocalizar el fitocromo en esta alga filamentosa verde.

#### 17.3 El fitocromo y les respuestas de alta Irradiancia.

Los experimentos con doble longitud de onde ayudaron a demostrar la función del fitocromo en las HiRs.

#### 17.4 Las interacciones del Riocromo durante la germinación

Se describen las interacciones entre phyA y phyB durante la germinación.

#### 17.5 Dominios funcionales del fitocromo

La sobresion del filocromo ha permitido caracterizar sus dominios funcionales.

#### 17.6 Efectos del fitocromo sobre si fluio lónico.

El fitocromo regula el flujo iónico e través de la membrana el alterar la actividad de los canales iónicos y de la bombe de protones de la membrana plasmática.

#### 17.7 La regulación de la expresión génica por el filocromo

Las evidencias muestrari que el Riccromo regula la expresión gánica a nivei de la transcripción.

## 17.8 La regulación de la transcripción por secuencias que ectúan en cis Se describen brevernente los elementos de respuesta del fitocromo.

#### 17.9 Genes que suprimen la fotomorfogénesis

Se aporta más información sobre genes como COP y DET que regular negativamenta la fotomorfogénesis.

## 17.10 Funciones de les proteínas G y el calcio en les respuestas del fi-

Las evidencias sugieren que las proteínas G y el calcio participan en tal acción del fitocromo.

# 17 11 Los origenes del fitocromo como un receptor becteriano de dos componentes

El descubrimiento dei fitocromo bacteriano condujo a la identificación dei fitocromo como una proteina guinasa.

#### **ENSAYOS WEB**

#### 17.1 Debititamiento por un destello de luz del sol

Cuando se colocan en un suelo adecuado, las semilas adquieren una extraordinaria sensibilidad a la luz, de manera que la germinación puede ser estimulada por una exposición a la luz del sol de menos de un segundo en los cultivos en suelo.

#### 17.2 Conocer a lu vecino mediante el fitocromo

Las plantas pueden defectar la proximidad de sus vecinos por la percepción mediante si fitocromo de la proporción R FR en la luz religiada y provocar cambios morfológicos adaptativos antes de que le hagan sombra sus potenciales competidores

## REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Adam E., Szell M., Szekeres M., Schaefer E. y Nagy F. (1994) The developmental and hasue-specific expression of tobacco phytochrome-A genes. *Plant J.* 6: 283–293
- Alabadi D., Oyama T., Yanovsky M. J., Harmon F. G., Mas P. y. Kay S. A. (2001). Reciprocal regulation between *TOC1* and *LHY/CCA1* within the *Arabidopsis* circadian clock. *Science* 293: 880–883.
- Andel F., Hasson K. C., Gai F., Anfinrud P. A. y Mathies R. A. (1997) Femtosecond time-resolved spectroscopy of the primary photochemistry of phytochrome. *Biospectroscopy* 3, 421–433.
- Beggs C. J., Holmes M. G., Jabben M. y Schaefer E. (1980) Action spectra for the inhibition of hypocotyl growth by continuous irradiation in light- and dark-grown. Sinapis alba L. seedlings. Plant Physiol. 66, 615–618.
- Borthwick H. A., Hendricks S. B., Parker M. W., Toole E. H. y Toole V K. (1952)

  A reversible photoreaction controlling seed germination. *Proc. Natl. Acad. Sci.*USA 38: 662–666.
- Briggs W. R., Mandoli D. F., Shinkle J. R., Kaufman L. S., Watson J. C. y Thompson. W. F. (1984) Phytochrome regulation of plant development at the whole plant, physiological, and molecular levels. En Sensory Perception and Transduction in Aneural Organisms, G. Colombetti, F. Lenci y P.-S. Song, eds., Plenum, New York, págs. 265–280.

- Butler W. L., Norris K. H., Siegelman H. W. y Hendricks S. B. (1959) Detection, assay, and preliminary purification of the pigment controlling photosensitive development of plants. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 45: 1703-1708.
- Chory J y Wu D. (2001) Weaving the complex web of signal transduction. *Plant Physiol.* 125, 77–80.
- Fankhauser C., Yeh K.-C., Lagarias J. C., Zhang H., Elich T. D. y Chory J. (1999) PKS1, a substrate phosphorylated by phytochrome that modulates light signaling in *Arabidopsis*. Science 284: 1539–1541
- Flint L. H. (1936) The action of radiation of specific wave-lengths in relation to the germination of light-sensitive lettuce seed. *Proc. Int. Seed Test. Assoc.* 8, 1, 4.
- Furuya M. (1993) Phytochromes: Their molecular species, gene families and functions. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 44, 617-645
- Galston A. (1994) Life Processes of Plants. Scientific American Library, New York Goosey L., Palecanda L. y Sharrock R. A. (1997) Differential patterns of expression of the Arabidopsis PHYB, PHYD and PHYE phytochrome genes. Plant Physiol 115, 959–969.
- Goto N., Yamamoto K. T. y Watanahe M. (1993) Action spectra for inhibition of hypocotyl growth of wild-type plants and of the hy2 long-hypocotyl mutants of Arabidopsis thaliana L. Photochem. Photobiol. 57: 867-871
- Hartmann K, M. (1967) Ein Wirkungsspecktrum der Photomorphogenese unter Hochenergiebedingungen und seine Interpretation auf der Basis des Phytochroms (Hypokotylwachstumshem- mung bei Lactuca sativa L.). Z. Naturforsch. 22b: 1172–1175.
- Hennig L., Stoddart W. M., Dieterle M., Whitelam G. C. y Schäfer E. (2002) Phytochrome E controls light-induced germination of Arabidopsis. Plant Physiol. 128, 194–200.
- Hoecker U y Quail P H (2001) The phytochrome A-specific signaling intermediate SPA1 interacts directly with COP1, a constitutive repressor of light signaling in *Arabidopsis*. J. Biol. Chem. 276: 38173-38178.
- Kendrick R. E. y Frankland B. (1983) Phytochrome and Plant Growth, 2<sup>st</sup> ed. Edward. Arnold, London.
- Kim H. Y., Cote G. Q. y Crain R. C. (1993) Potassium channels in Samanea-Saman protoplasts controlled by phytochrome and the biological clock. Science 260: 960–962.
- Li L. y Lagarias J. C. (1992) Phytochrome assembly—Defining chromophore structural requirements for covalent attachment and photoreversibility. J. Biol. Chem. 267: 19204–19210.
- Mandoli D. F. y Briggs W. R. (1984) Fiber optics in plants. Sci. Am. 251: 90-98.
- Mathews S. y Sharrock R. A. (1997) Phytochrotte gene diversity. Plant Cell Environ. 20: 666–671.

- Millar A. J., Carre I. A., Strayer C. A., Chua N.-H. y Kay S. A. (1995) Cucadian clock mutants in *Arabidopsis* identified by luciferase anaging. *Science* 267: 1161–1163.
- Morgan D. C. y Smith H. (1978) Simulated sunflecks have large, rapid effects on plant stem extension. *Nature* 273: 534–536
- Morgan D. C. y Smith H. (1979) A systematic relationship between phytochromecontrolled development and species habital, for plants grown in simulated natural irradiation. *Planta* 145, 253–258.
- Nakasako M., Wada M., Tokutomi S., Yamamoto K. T., Sakai J., Kataoka M., Tokunaga F. y Furuya M. (1990) Quaternary structure of poa phytochrome I dimer studied with small angle X-ray scattering and rotary-shadowing electron microscopy. *Photochem. Photobiol.* 52: 3–12.
- Parks B. M. y Spalding E. P (1999) Sequential and coordinated action of phytochromes. A and B during Arabidopsis stem growth revealed by kinetic analysis. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96: 14142–14146.
- Quail P. H., Boylan M. T., Parks B. M., Short T. W., Xu Y. y. Wagner D. (1995). Phytochrome: Photosensory perception and signal transduction. *Science* 268: 675–680.
- Quail P. H. (2000) Phytochrome-interacting factors. Seminars in Cell & Devel. Biol. 11, 457–466
- Sakamoto K. y Nagatani A. (1996) Nuclear localization activity of phytochrome B. Plant J. 10: 859–868.
- Sharma R. (2001) Phytochrome: A serine kinase illuminates the nucleus! Current Science 80: 178–188.
- Sharrock R. A. y Quail P. H. (1989) Novel phytochrome sequences in *Arabidopsis thaliuna*: Structure, evolution, and differential expression of a plant regulatory photoreceptor family. *Genes Dev.* 3, 1745–1757.
- Shinomura T., Nagatani A., Hanzawa H., Kubota M., Watanabe M. y Furuya M. (1996) Action spectra for phytochrome A- and B-specific photoinduction of seed germination in Arabidopsis thaliana. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93, 8129–8133
- Shropshire W., Jr., Klein W. H. y Elstad V. B. (1961) Action spectra of photomorphogenic induction and photomactivation of germination in *Arabidopsis thaliana*. *Plant Cell Physiol.* 2, 63–69.
- Smith H. (1974) Phytochrome and Photomorphogenesis. An Introduction to the Photocontrol of Plant Development. McGraw-Hill, London.
- Smith H. (1982) Light quality photoperception and plant strategy. Annu. Rev. Plant Physiol. 33: 481-518.
- Smith H. y Whitelam G. C. (1997) The shade avoidance syndrome. Multiple responses mediated by multiple phytochromes. *Plant Cell Environ.* 20: 840–844
- Somers D. E. y Quail P. H. (1995) Temporal and spatial expression patterns of PHYA and PHYB genes in Arabidopsis. Plant J. 7, 413-427

- Sugano S., Andronis C., Ong M. S., Green R. M. y Tobin E. M. (1999) The protein kinase CK2 is involved in regulation of circadian rhythms in *Arabidopsis. Proc.* Natl. Acad. Sci. USA 96: 12362–12366.
- Strayer C., Oyama T., Schultz T. F., Raman R., Somer D. E., Mas P., Panda S., Kreps J. A. y Kay S. A. (2001) Cloning of the Arabidopsis clock gene TOC1, an autoregulatory response regulator homolog. Science 289: 768-771
- Topperman J. M., Zhu T., Chang H. S., Wang X. y Quant P. H. (2001) Multiple transcription factor genes are early targets of phytochrome A signaling. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 98: 9437-9442
- Thümmler F., Dufner M., Kreisl P. y Dritrich P. (1992) Molecular cloning of a novel phytochrome gene of the moss *Ceratodon purpureus* which encodes a putative light-regulated protein kinase. *Plant Mol. Biol.* 20: 1003–1017.
- Tokutomi S., Nakasako M., Sakai J., Kataoka M., Yamamoto K. T., Wada M., Tokunaga F y Furuya M. (1989) A model for the dimeric molecular structure of phytochrome based on small angle x-ray scattering. FEBS Lett. 247, 139–142.
- Toyomasu T., Kawaide H., Mitsuhashi W., Inoue Y. y Kamiya Y. (1998) Phytochrome regulates gibberellin biosymbesis during germination of photoblastic lettuce seeds. *Plant Physiol.* 118: 1517–1523.
- Vierstra R. D. (1994) Phytochrome degradation. En Photomorphogenesis in Plants, 2<sup>e</sup> ed., R. E. Kendrick y G. H. M. Kronenberg, eds., Martinus Nijhoff, Dordrecht, Netherlands, págs. 141–162.
- Vierstra R. D. y Quail P. H. (1983) Purification and initial characterization of 124-kilodalton phytochrome from Avena. Biochemistry, 22, 2498–2505.
- Wang Z.-Y., Kenigsbuch D., Sun L., Harel E., Ong., M. S. y Tobin E. M. (1997) A MYB-related transcription factor is involved in the phytochrome regulation of an Arabidopsis Lhab gene. Plant Cell 9: 491-507
- Yamaguchi R., Nakamura M., Mochizuki N., Kay S. A. y Nagatani A. (1999) Light-dependent translocation of a phytochrome B-GFP fusion protein to the nucleus in transgenic Arabidopsis. J. Cell Biol. 145, 437–445.

## Capítulo 18

## LAS RESPUESTAS A LA LUZ DEL AZUL: MOVIMIENTOS ESTOMÁTICOS Y MORFOGÉNESIS

LA MAYORIA DE NOSOTROS hemos podido observar como las ramas de plantas de interior colocadas cerca de una ventana tienden a crecer hacia donde entra la luz. Esta respuesta, ilamada fototropismo, és un ejemplo de cómo las plantas alteran sus patrones de crecimiento en respuesta a la dirección de la radiación incidente. Esta respuesta a la luz es intrinsecamente diferente de la captación de la luz en la fotosintesis. En la fotosintesis, las plantas capturan la luz y la convierten en energía química (véanse los capítulos 7 y 8). Por el contrano, el fototropismo és un ejemplo del uso de la luz como una señal del entorno. Hay dos tipos principales de respuestas de las plantas a la luz del entorno: las respuestas del fitocromo, que se desarrollaron en el capítulo 17 y las respuestas a la luz del axal.

Algunas de las respuestas a la luz del azul fueron introducidas en el capítulo 9 (por ejemplo, el movimiento de los cloroplastos en respuesta a flujos fotónicos incidentes y el seguimiento del sol por las hojas). Al igual que en el conjunto de las respuestas del fitocromo, hay numerosas respuestas de las plantas a la luz del azul. Además del fototropismo, éstas respuestas incluyen la inhibición de la elongación del hipocotilo, la estimulación de la síntesis de clorofila y carotenoides, la activación de la expresión génica, los movimientos estomáticos, la fototaxis (el movimiento de los organismos unicelulares con motilidad, como algas y bacterias, hacia la luz o lejos de ella), la estimulación de la respiración y la incorporación de aniones en algas (Senger 1984). Estas respuestas a la luz del azul se han descrito en plantas superiores, algas, helechos, hongos y procanotas.

Algunas respuestas, al igual que los procesos eléctricos en la membrana plasmática, pueden ser detectadas en pocos segundos tras la arradiación con luz del azul. Otras respuestas metabólicas o morfogenicas más complejas, como la biosintesis de pigmentos estimulada por la luz del azul en el bongo *Neurospora* o la ramificación del alga *Vancheria*, pueden requerir minutos, boras o incluso dias (Horwitz 1994).

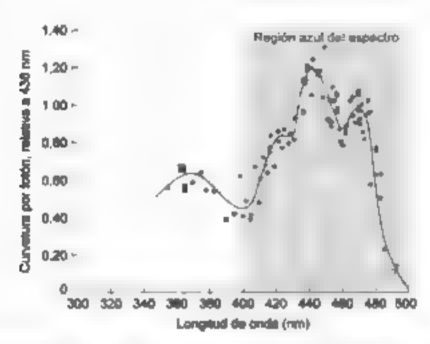


Figure 18.1 Espectro de acción del fototropermo astimulado por la tuz del azul en obleóptios de avena. Un espectro de acción muestra la relacion entre una respuesta biológica y las longitudas de onda absorbidas. El patrón de «tres dedos» en la región de 400-500 nm es paracterístico de las respuestas específicas e la luz del azul. (Segun Thimann y Curry 1980).

Los lectores podrían llegar a desconcertarse ante las diferentes denominaciones de las respuestas del fitocromo y de la luz del azul. Las primeras vienen identificadas por un fotorreceptor especifico (el fitocromo) y las ultimas por la región azul dei espectro visible. En el caso del fitocromo, algunas de sus propiedades espectroscópicas y bioquimicas, concretamente la reversibilidad rojo/rojo lejano, hicieron posible su identificación, de forma que cientos de respuestas fotobiológicas de las plantas pueden ser claramente atribuidas a los fotorreceptores del fitocromo (véase el capítulo 17).

Por el contrario, la espectroscopia de las respuestas a la luz del azul es compleja. Tanto las clorofilas como el fitocromo absorben luz del azul (400-500 nm) en la región visible del espectro y existen otros cromóforos y aminoácidos como el triptófano absorben luz en la región del ultravioleta (250-400 nm). ¿Cómo se pueden entonces distinguir las respuestas específicas a la luz del azul? Un criterio importante para identificar las respuestas específicas a la luz del azul, es que la luz del azul no puede ser sustituida por un tratamiento con luz del rojo, y no hay reversibilidad rojo/rojo lejano. La luz del rojo/rojo lejano sería efectiva si la fotosintesis o el fitocromo estuvieran implicados.

Otra diferencia clave es que muchas de las respuestas a la luz del azul de las plantas superiores comparten un espectro de acción característico. Recordemos del capitulo 7 que un espectro de acción es una gráfica donde la magnitud de la respuesta observada a la luz es función de la longitud de onda (véase el tema web 7.1 para un análisis detallado de la espectroscopia y los espectros de acción). El espectro de acción de la respuesta puede ser comparado con los espectros de absorción de los fotorreceptores candidatos. La estrecha correspondencia entre los espectros de acción y absorción aporta evidencias de que el pigmento considerado es el fotorreceptor que media la respuesta a la luz estudiada (véase la figura 7.8).

El espectro de acción para el fototropismo estimulado por la luz del azul, los movimientos estomáticos, la inhibición de la elongación del hipocotilo y otras respuestas claves a la luz del azul comparten una estructura característica de «tres dedos» en la región de los 400-500 nm (Figura 18 1) que no se observa en los espectros de las respuestas a la luz que estan mediadas por la fotosintesis, el fitocromo u otros fotorreceptores (Cosgrove 1994).

En este capitulo describiremos las respuestas a la luz del azul más representativas en las plantas, fototropismos, inhibición de la elongación del tallo y movimientos estomáticos. Las respuestas estomáticas a la luz del azul se analizan con detalle debido a la importancia de los estomas en el intercambio gaseoso de la hoja (véase el capitulo 9) y en las aclimataciones y adaptaciones de las piantas a su entorno. También analizaremos los fotorreceptores de la luz del azul y la cascada de transducción de sefial que relaciona la percepción de la luz del azul con la expresión final de esta percepción en el organismo.

## LA FOTOFISIOLOGÍA DE LAS RESPUESTAS A LA LUZ DEL AZUL

Las señales de la luz del azul son empleadas por la planta en numerosas respuestas, permitiendo a la planta detectar la presencia de la luz y su dirección. Esta sección describe los principales cambios morfologicos, fisiologicos y bioquimicos asociados con las respuestas típicas a la luz del azul.

## La luz del azul estimula el crecimiento asimétrico y la curvatura

El crecimiento direccional hacia la luz (o en circunstancias especiales en sentido opuesto), se denomina fototropismo. Se puede observar en hongos, helechos y plantas superiores. El fototropismo es una respuesta fotomorfogénica particularmente evidente en plántulas de monocotiledóneas y dicotiledóneas que han crecido en oscuridad. La luz unilateral es utilizada comúnmente en estudios experimentales, aunque el fototropismo se puede observar también cuando las plántulas se exponen a dos fuentes de luz brillante de intensidad diferente (Figura 18.2), una condición que puede darse en la naturaleza.

A medida que crece a través del suelo, el vástago de una herbácea está protegido por una hoja modificada que lo recubre, denominada coleóptilo (Figura 18 3, véase

TAZ \$ ZEIGER

768

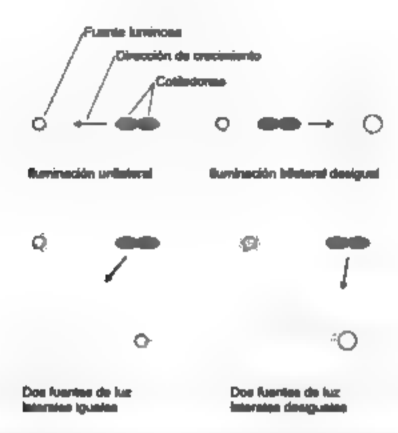


Figura 18.2 Pateción entre la dirección de crecimiento y la luz incidente de inteneidad desigual. Be muestran los cotiledones de una plántula joven visiba desde amba. Las flechas indicen la dirección de la curvatura fototrópica. Los diagrames fuetran cómo varia la dirección de crecimiento con la localización e inteneidad de la fuente de kiz, aunque el crecimiento se siempre hacia la kiz. (Según Fim 1994).

también la figura 19.1). Como se analizará con detalle en el capitulo 19, los cambios en la posición de la fuente de luz provocan cambios en las concentraciones de auxina en las zonas iluminadas y en sombra del coleóptilo, un crecumiento desigual y cambios en la curvatura del mismo.

No debe olvidarse que la curvatura fototrópica se produce sólo en los órganos en crecimiento, y que los coleóptilos y los tallos que han cesado su elongación no se curvarán cuando sean expuestos a una luz unilateral. En las plántulas de herbáceas que crecen en el suelo recibiendo directamente la luz del sol, los coleóptilos cesan su crecumiento en el momento que el vástago emerge del suelo y la primera hoja verdadera ha atravesado el extremo del coleóptilo.

Por otro lado, los coleóptilos etiolados, que han crecido en oscundad, mantienen tasas altas de elongación durante bastantes dias y, dependiendo de la especie, pueden alcanzar varios centimetros de longitud. La gran respuesta fototrópica de estos coleóptilos etiolados (véase la figura 18.3) los ha convertido en un modelo clásico en el estudio del fototropismo (Fira 1994).

El espectro de acción de la figura 18.1 se obtuvo al medir los ángulos de curvatura de los coleóptilos de avena al ser irradiados con luz de diferentes longitudes de



Figure 18.3 Fotografia de intervatos de tampo de un coleóptilo de mais creciando hacia una fuente de luz del azul procedente de la derecha. Las exposiciones consecutivas se hicieron cada 30 minutos. Obsérvase el aumento del ángulo de cunistura del coleóptilo a medida que se elonga. (Cortesia de M. A. Exposición.

onda. El espectro muestra un pico sobre 370 nm y el patrón de «tres dedos» en la región de 400-500 nm descrito ameriormiente. El espectro de acción para el fototropismo de la dicottledónea alfalfa (*Medicago sativa*) es muy similar al de los coleóptilos de avena, sugiriendo que un fotorreceptor comun es responsable del fototropismo en ambas especies.

Se ha estudiado el fototropismo en los esporangióforos del mobo *Phycomyces* para identificar los genes implicados en las respuestas fototrópicas. El esporangióforo consta de un esporangio (estructura esférica que contiene la espora) que se desarrolla sobre un suspensor que consta de una única célula alargada. El crecimiento del esporangióforo está restringido a la zona de crecimiento justo debajo del esporangio.

Cuando se irradia con luz unitateral del azul, el esporangióforo se curva hacia la hiz con un espectro de acción similar al del fototropismo del colcóptilo (Cerda-Olmedo y Erpson 1987). Estos estudios en *Phycomyces* han permitido aislar numerosos mutantes con una respuesta fototrópica alterada y la identificación de varios genes necesarios para una respuesta fototrópica normal.

En los últimos años, el fototropismo del tallo de la pequeña dicotiledônea Arabidopsis (Figura 18.4) ha centrado las investigaciones debido a la facilidad con

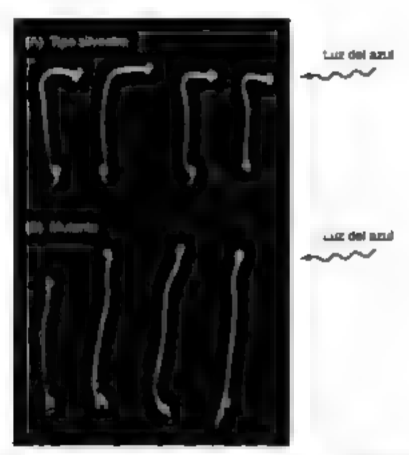


Figure 18.4 Fototropiemo en pléritules tipo silvestre (A) y mutente (B) de Ambidopele. Se aplicó (uz unilatera) desde la dessoha. (Cortessa de la Dra. Eva Husta)

la que se pueden aplicar las técnicas moleculares avanzadas a sus mutantes. La biología molecular y la genética del fototropismo de *Arabidopsis* se analizarán más adefante en este capítulo.

## ¿Cómo detectan les plantes la dirección de la señal luminosa?

Se han medido los gradientes de las entre los lados iluminados y los sombreados en coleóptilos e hipocotilos de plántulas de dicotiledóneas uradiadas con luz unilateral azul. Cuando un coleóptilo se ilumina con luz del azul de 450 nm, la relación entre la luz que incide en la superficie del tado iluminado y la luz que alcanza el lado a la sombra es 4-1 en el ápice y en la región media del coleóptilo y de 8.1 en la base (Figura 18.5).

Por otro lado, se ha observado un *efecto lente* en el esporangióforo del moho Phycomyces irradiado con luz del azul unilateral y, en consecuencia, la luz medida en la superficie octular distal del esporangióforo es el doble de la cantidad de luz que incide en el lado iluminado. Los gradientes de luz y el efecto lente podrían estar im-

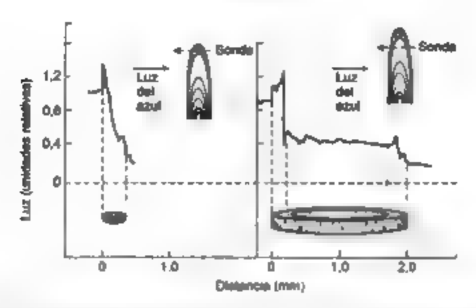


Figure 18.5 Distribución de luz del ezul de 450 nm transmitida en un coledatilo eticlado de maíz. El disprema de la parte superior derecha de cada gráfico muestra el área del coledatilo que se mide con una sonda de fibra óptica. Lina sección transversal del texto aparece en la parte inferior de cada gráfico. La línea sobre ella muestra la cantidad de luz que perciba la sonda en cada punto. Un mecanismo de percepción que dependiera de los gradiannes de luz desectaria la diferencia en la cantidad de luz entre los lados lluminado y sombreado del coledatilo. y seta información seria transducida como una concentración desigual de auxidas y en la curvaltura. (Segun Vogatmenn y Haupt 1985)

plicados en el mecanismo de detección la dirección de la luz unilateral en los órganos que se curvan (Vogelmann 1994).

## La luz del azul inhibe rápidamente la elongación del tallo

Los tallos de las plántulas que crecen en oscuridad se alargan muy rápidamente, y la inhibición de la elongación del tallo por la luz es una respuesta morfogénica clave en plántulas que emergen desde la superficie del suelo (véase el capitulo 17). La conversión de Pr en Pfr (las formas de absorción del rojo y del rojo lejano del fitocromo, respectivamente) en plántulas etioladas provoca un descenso brusco de la tasa de elongación, dependiente del fitocromo (véase la figura 171).

Sin embargo, los espectros de acción para la disminución en la tasa de elongación muestran una fuerte actividad en la región del azul, que no puede ser explicada por las propiedades de absorción del fitocromo (véase la figura 17.9). De hecho, el espectro de acción en la región del azul entre 400 y 500 mm para la inhibición de la elongación del tallo es muy parecida a la del fototropismo (compárense los espectros de acción de las figuras 17.10 y 18.1).

Existen varias formas de separar experimentalmente la reducción en la tasa de elongación del tallo mediada por el fitocromo, de la mediada por una respuesta es-

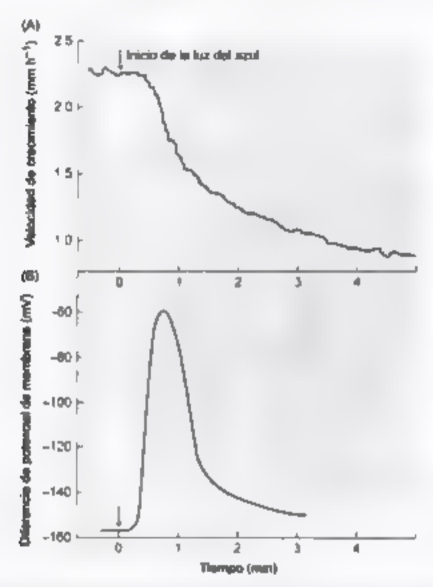


Figure 16.8 Cambios inducidos por la fuz del azur (A) en la tase de elongación de plántulas etioladas de pepino y (B) la despoiarización transitoria de la membrana de cálulas de hipocotilo. A medida que la despoiarización de la membrana (medida con electrodos intracelulares) alcanza su máximo, la tasa de elongación (medida con transductores de posición) diaminuya drásticamente. La comperación entre las dos curvas muestra que la membrana comienza a despoiarizarse antes de que la velocidad de creomiento empleos a reducirse, sugriendo una relación causa-electo entre los dos lanómenos (Según Spaiding y Coegrove 1989).

pecífica a la luz del azul. Si se aplica luz del azul de baja fluencia con un fondo fuerte de luz amarilla a plantulas de lechuga, la tasa de ciongación del hipocotilo se reduce en más de un 50%. La luz de fondo amarilla establece una relación Pr Pfr bien definida (véase el capítulo 17). En estas condiciones, la baja fluencia de la luz del azul afiadida es insuficiente para cambiar significativamente esta relación, descartando un efecto del fitocromo en la reducción de la tasa de elongación observada bajo la adición de luz del azul.

Las respuestas del hipocotilo a la luz del azul y las mediadas por el fitocromo también se pueden distinguir por la rapidez de la respuesta. Mientras los cambios en las tasas de elongación mediadas por el fitocromo se pueden detectar tras un intervalo de 8 a 90 minutos, dependiendo de las especies, las respuestas a la luz del azul son rápidas, y pueden ser medidas después de 15 a 30 s (Figura 18.6). Las interacciones entre las cascadas de transducción de señal dependientes del fitocromo y de la luz del azul implicadas en la regulación de la tasa de elongación serán descritas más adelante en este capítulo.

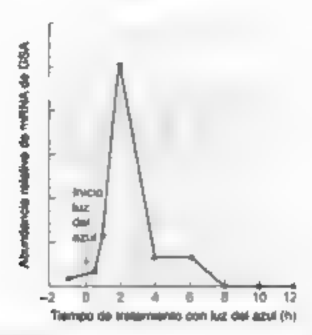
Otra respuesta rápida mediada por la luz del azul es la despolarización de la membrana de las células del hipocotilo que precede a la inhibición de la tasa de crecimiento (véase la figura 18.6). La despolarización de la membrana está provocada por la activación de canales iónicos (véase el capítulo 6), facilitando la salida de aniones como el cloruro. El uso de un compuesto que bloquea los canales aniónicos evita la despolarización de la membrana dependiente de la luz del azul y reduce el efecto inhibidor de la luz del azul en la elongación del hipocotilo (Parks y col. 1998).

## La fuz del azul regula la expresión génica

La luz del azul también regula la expresión de genes implicados en varios procesos morfogénicos importantes. Algunos de estos genes activados por la luz se han estudiado con detalle, por ejemplo, los que codifican el enzima chalcona sintasa (que cataliza la primera etapa de la biosíntesia de flavonoides), la subunidad pequeña de la rubisco y las proteinas que se unen a las clorofilas a y b (véanse los capítulos 12, fl y 7, respectivamente). La mayoría de los estudios sobre los genes activados por la luz muestran sensibilidad tanto a la luz del azul y del rojo, como reversibilidad rojo/rojo lejano, implicando respuestas al fitocromo y especificas de la luz del azul.

Un estudio reciente ha descrito que SIG5, uno de los seis genes nucleares SIG de Arabidopsis con función reguladora en la transcripción del gen psbD del cloroplasto (que codifica la subunidad D2 del centro de reacción PSII) (véase el capítulo 7), es activado especificamente por la luz del azul (Tsunoyama y col. 2002). Por el contrario, los otros cinco genes SIG se activan tanto por la luz del azul como por la del rojo.

Otro ejemplo bien estudiado sobre expresión génica mediada por un sistema sensible únicamente a la luz del azul implica al gen GSA en el alga fotosintética unicelular Chlampdomonas reinhardin (Matters y Beale 1995). Este gen codifica la glutamato-1-semialdehido aminotransferasa (GSA), un enzima clave en la ruta biosintética de la clorofila (véase el capitulo 7). La ausencia del fitocromo en C reinhardin simplifica el análisis de las respuestas a la luz del azul en este sistema experimental.



Pigure 18.7 Evolución temporal de la expresión de un gan dependiente de la luz del azul en Chiamydomonas reinhardili. El gen GSA codifica el enzima glutameto-1-semaldehido aminotransferses, que regula las primerse elapas de la bioxintació de la cicrofia. (Segun Matters y Beale 1995)

En cultivos sineronizados de *C. reinharditi*, los niveles de mRNA de la *GSA* están estrictamente regulados por la luz del azul, y dos horas después de iniciarse la iluminación, los niveses de mRNA de *GSA* son 26 voces más altos que los presentes en oscuridad (Figura 18.7). Este aumento de mRNA mediado por la luz precede al aumento en el contenido de clorofila, indicando que la biostntesis de clorofilas está sietido regulada por la activación de los genes *GSA* 

## La luz del azul estimula la epertura estomática

Centraremos nuestro análisis en las respuestas estomáticas a la luz del azul. Los estomas tienen un papel regulador principal en el intercambio gaseoso en las hojas (véase el capítulo 9), y pueden afectar a la producción en cultivos agrículas (véase el capítulo 25). Varias características de los movimientos estomáticos dependientes de la luz del azul hacen de las células guarda un sistema experimental muy valioso para el estudio de las respuestas a la luz del azul.

- La respuesta estomática a la luz del azul es rápida y reversible, y está localizada en un único tipo celular, la célula guarda.
- La respuesta estomática a la luz del azul regula los movimientos estomáticos durante toda la vida de la planta. Este becho lo diferencia del fototropismo o la elongación del hipocotilo, que son funcionalmente importantes en las primeras etapas del desarrollo.

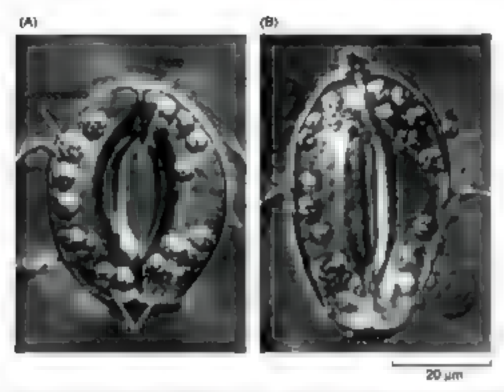


Figura 16.5 Apertura estomática estimulada por la luz un apidermia sielada de Vicia faba. El estoma abierto, kradiado con luz (A), se muestra en el estado cerrado en el tratamiento en oscuridad (B). Las aperturas estomáticas se cuantifican por medidas microscópicas de la anchura del poro estomático. (Cortesia de E. Reveti)

 La cascada de transducción de señal que une la percepción de la luz del azul con la apertura estomática se conoce con bastante detalle.

En las siguientes secciones analizaremos dos aspectos centrales de la respuesta estomática a la luz, los mecanismos osmorreguladores que dirigen los movimientos estemáticos y la función de la H\*-ATPasa activada por la luz del azul en la incorporación de iones por las células guarda.

La luz es la señal ambiental dominante en el control de los movimientos estomáticos en las hojas de plantas bien regadas que crecen en ambientes naturales. Los estomas se abren a medida que los niveles de luz que alcanzan la superfície fonar van aumentando, y se cierran a medida que dismuniyen (Figura 18 8). En hojas de haba (*Vieta faha*) que han crecido en invernadero, los movimientos estomáticos responden fielmente a la radiación solar incidente en la superfície de la hoja (Figura 18 9).

Los primeros estudios de la respuesta estomática a la luz mostraron que el DCMU (dictorofenildimentuarea), un inhibidor del transporte electrónico fotosintético (véase la figura 7.31), provoca una inhibición parcial de la apertura estomática estimulada por la luz. Estos resultados indicaron que la fotosintesis en los cloroplastos de las células guarda participa en la apertura estomática dependiente de la luz, pero el hecho

776 TAZ 8 ZEGER

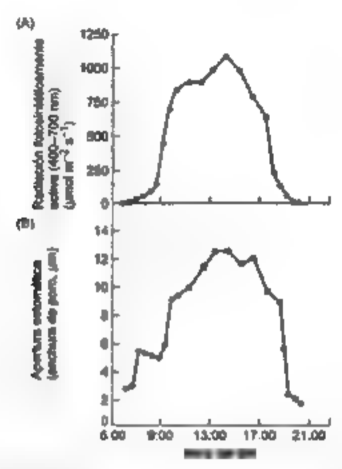


Figura 18.8 Apertura estornittos en respueste a la radiación fotosintéticamente activa en la superficie de la hoja. La apertura estornitios en el anvés de hojas de Vicie taba que han crecido en un invernadero, medida como anchura del poro estornitico (A), sigue fisimente los niveles de la radiación fotosinteticamente activa (400-700 nm) incidente sobre la hoja (B), indicendo que la respueste a la luz es la respuesta dominante que regula la apertura estornitica. (Seguin Srivasia va y Zeiger 1995a).

de que esta mhibición sea sólo parcial indica la existencia de un componente no fotosintético de la respuesta estomática a la luz. Estudios más detallados sobre la respuesta de los estomas a la luz han mostrado que la luz activa dos respuestas distintas de las células guarda, la fotosíntesis en los cloroplastos (véase el essayo web 18.1) y una respuesta específica a la luz del azul

La respuesta especifica a la luz del azul no puede ser resuelta adecuadamente en condiciones de iluminación con luz del azul, ya que la luz del azul estimula simultáneamente la respuesta específica a la luz del azul y la fotosintesia en las células guarda (para la respuesta fotosintética a la luz del azul, véase el espectro de acción de la fotosintesia en la figura 7.8). Se puede obtener una clara separación de las dos respuestas a la luz mediante experimentos de doble irradiación. Se samen la respuesta fotosintética con luz del rojo de alta fluencia, y se añade luz del azul de baja fluencia fotónica tras haber completado la respuesta a la saturación por la luz del rojo (Figura 18.10). La adición de luz del azul provoca un aumento adicional de la apertura esto-

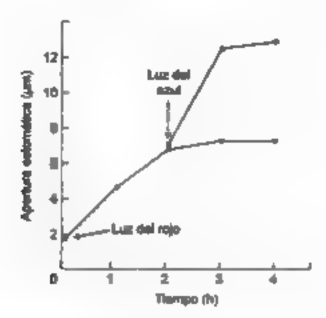


Figure 15.10 Respueste de los estomes e la fuz del azul bajo fondo de luz del rojo. Los estomas de epidermis sielada de Commente communis se trataron con flujos lotónicos saturantes de luz del rojo (li-nea roja). En un experimento paralelo, los estomas fluminados con luz del rojo se expusieron terribién à luz del azul, como indica la flecha (linea azul). El aumento en la apertura estomática sobre el nivel alcultizado en présencia de luz del rojo saturante indica que un sistema fotoreceptor diferente, estimulado por la luz del azul, está mediendo en los aumentos adicionales de la apertura. (Según Sotivientz y Zeiger 1964).

mática que no puede ser explicado por una estimulación posterior de la fotosíntesis en las células guarda, ya que la fotosíntesis está ya saturada por el fondo de luz del rojo.

Un espectro de acción para la respuesta estomática a la luz del azul bajo un fondo de luz del rojo muestra el patrón de tres dedos descrito anteriormente (Figura 18.11). Este espectro de acción, típico de las respuestas a la luz del azul y claramente dife-

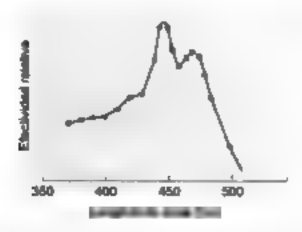
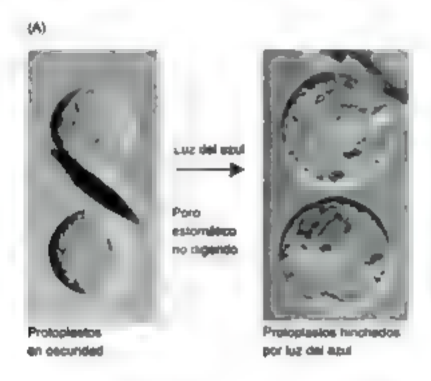


Figure 18.11 Espectro de acción de la aperiura estomática estimulada por la luz del azul (bajo fondo de luz del rojo). (Según Karleson 1986).



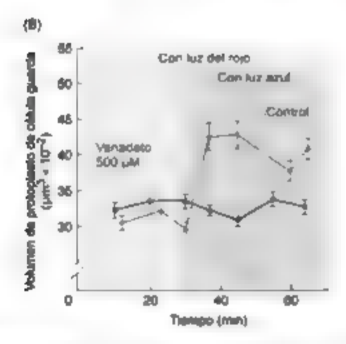


Figure 18.12 Hinchemiento de los protoplastos de otiulas guarda estimulado por luz del azul. (A) En ausencia de una pered celular rigida, los protoplastos de células guarda de cebolla (Alium cepa) se hinchan. (B) La luz del azul estimula el hinchemiento de los protoplastos de células guardas de haba (Viola faba), y el vanedato, un inhibidor de la Hr-ATPasa, inhibe este hinchemiento su luz azul estimula la incorporación de iones y ague en los protoplastos que, en les célules guarda intectas, proporcionen la fuerza mecánica que dirige el aumento de la epentura estoralacia. (A, segun Zaiger y Hapler 1977. B. segun Amodeo y col. 1992)

rente del espectro de acción para la fotosintesis, indica que, además de la fotosintesis, las células guarda responden especificamente a la luz del azul.

Cuando las células guarda son tratadas con celulasas, que digieren las paredes celulares, se liberan los protoplantos de las celulas guarda. Los protoplantos de las células guarda se hinchan cuando son illuminados con luz del azul (Figura 18.12), indicando que la luz del azul es percibida por las propias células guarda. El hinchamiento de los protoplantos de la celula guarda tambien indica cómo funcionan las células guarda intactas. La captación de iones estimulada por la luz y la acumulación de solutos orgánicos hace disminuir el potencial osmótico celular (aumenta la presión osmótica). Como consecuencia, el agua fluye hacia su interior, provocando un aumento de la turgencia que en las celulas guarda con paredes intactas se traduce mecánicamente en un aumento de la apertura estomática (véase el capítulo 4). En ausencia de la pared celular, el aumento de la presion osmótica mediado por la luz del azul provoca que el protoplanto de la célula guarda se hinche

# La luz activa una bomba de protones en la membrana plasmática de la célula guarda

Cuando protoplastos de células guarda de haba (*Victu fabu*) son irradiados con luz del azul bajo un fondo de luz del rojo, el pH del medio de suspensión se acidifica (Figura 18 13). Esta acidificación inducida por la luz del azul es bloqueada por in-

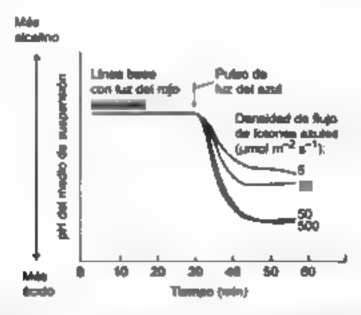


Figura 18.13 Acidificación de un medio de suspensión de protoplastos de cálulas guarda de Vicia faba estimulada por un pulso de luz del azul de 30 s. La acidificación resulta de la estimulación de la H-ATPasa de la membrana plaemática por la luz del azul y está asociada con el hinchemiento del protoplasto (viase la figura 18.12). (Según Shirrazatti y col. 1985).

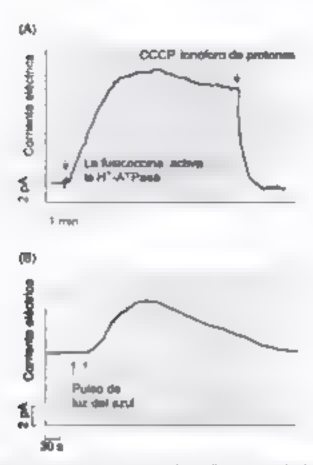


Figure 18.14 En experimentos de patch clamp se puede medir la activación de la Hr-ATPasa en la membrana plasmática de protoplastos de cálutas guarda por la fueroccina y la luz del azul como una comente atéctrica. (A) Comente etéctrica de satida (medida en piccamperica, pA) en la membrana plasmática de las células guarda estimulada por la textina fúngica fuelcoccina, un activador de la Hr-ATPasa. La comente es auprimida por el territorio protónico CCCP (cartenhamuro m-diciorolmolhidrazona). (B) Corriente eléctrica de satida en la membrana plasmática de un protoplasso de célula guarda estimulado por un pulpo de luz del azul. Estos resultados indican que la luz del azul estimula la Hr-ATPasa. (A, segun Serrano y col. 1998; B, según Asemann y col. 1985).

hibidores que disipan los gradientes de pH, como el CCCP (descrito a continuación), y por inhibidores de la H\*-ATPasa, como el vanadato (Figura 18.12C; véase también el capítulo 6).

Estos resultados indican que la acidificación es producto de la activación por la luz del azul de una protón ATPasa en la membrana plasmática de las células guarda, que bombea protones al medio de suspensión de los protoplastos y reduce su pH. En hojas intactas, esta estimulación del bombeo de protones por la luz del azul reduce el pH del espacio apoptástico que rodea las células guarda. La ATPasa de la membrana plasmática de las células guarda ha sido aislada y caracterizada ampliamente (Kinoshita y col. 2001).

La activación de bombas electrogénicas como la protón ATPasa se puede medir en experimentos de parch clamp, como una corriente a través de la membrana planmática (el patch clamp se describe con más detalle en el tema web 6.2). En la figura 18.14A se muestra un registro de esta técnica para protoplastos de células guarda tratados con la toxina fúngica fusicoccina, un activador bien caracterizado de las ATPasas de la membrana plasmática. La exposición a la fusicoccina estimula una comiente eléctrica de salida, que es eliminada por el ionóforo protónico carbonilcianuro m-clorofenilhidrazona (CCCP). Este ionóforo protónico provoca que la membrana plasmática sea muy permeable a los protones, unpidiendo la formación de un gradiente a través de la membrana y eliminando el flujo neto de salida de protones

La relación entre el bombeo de protones en la membrana plasmática de las células guarda y la apertura estomática se hace evidente sa se tiene en cuenta que la fusicoccina estimula tanto la salida de protones en protoplastos de las células guarda como la apertura estomática, y que el CCCP inhibe la apertura estimulada por la fusicoccina. El incremento de las tasas de bombeo de protones en función de la tasa de fluencia de la luz del azul (véase la figura 18.13) indica que el aumento de la proporción de fotones azules de la radiación solar que alcanzan la hoja provoca una mayor apertura estomática.

La estrecha relación entre el número de fotones incidentes de luz del azul, el bombeo de protones en la membrana plasmática de las células guarda y la apertura estomática sugieren que las respuestas de los estomas a la luz del azul podrían funcionar como un sensor del flujo de fotones que alcanza la célula guarda.

Los pulsos de luz del azul bajo un fondo saturante de luz del rojo también estimulan la corriente eléctrica de salida desde los protoplustos de la célula guarda (véase la figura 18.14B). Las medidas de la acidificación mostradas en la figura 18.13 indican que la corriente eléctrica de salida medida en los experimentos de patch clamp es producida por protones.

### Las respuestas de la luz del azul tienen cinéticas y períodos de latencia característicos

Algunas de las características de las respuestas a los pulsos de luz del azul destacan algunas propiedades importantes de las respuestas a la luz del azul: la persistencia de la respuesta después de haber cesado la señal laminosa e intervalos significativos que separan el inicio de la señal hammosa y el micio de la respuesta.

Al contrario que en las respuestas fotosintéticas típicas, que son activadas muy rápidamente tras el micio de la señal luminosa y que cesan al detenerse ésta (véase, por ejemplo, figura 7-13), las respuestas a la luz del azul se producen a velocidades máximas durante varios minutos tras la aplicación del pulso (véase la figura 18-14B). Esta propiedad puede ser explicada por una forma fisiológicamente mactiva del fotorreceptor de la luz del azul que es convertida en la forma activa por la luz del azul,

de forma que revierte lentamente a la forma fisiológicamente mactiva en ausencia de luz del azul (limo y col. 1985). La velocidad de la respuesta a un pulso de luz del azul podría entonces depender del nempo que transcurra entre la reversión de la forma activa a la forma mactiva.

Otra propiedad de la respuesta a pulsos de luz del azul es el periodo de latencia, que retrasa unos 25 s tanto la respuesta de acidificación como la corriente eléctrica de salida, estimutadas las dos por la luz del azul (véanse las figuras 18.13 y 18.14). Este tiempo probablemente es el necesario para que la cascada de transducción de señal procedente del fotorreceptor llegue a la HT-ATPusa y que genere el gradiente de protones. Se han medido periodos de latencia similares para la inhíbición de la elongación del hipocotilo dependiente de la luz del azul, que analizamos anteriormente.

# La luz del azul regula las relaciones camóticas de las cálulas guarda:

La luz del azul modula la osmorregulación de la celula guarda a traves de la activación del bombeo de protones (descrita anteriormente) y a través de la estimulación de la sintesis de solutos orgánicos. Antes de analizar estas respuestas a la luz del azul, describiremos brevemente los principales solutos osmóticamente activos en las células guarda.

El botánico Hugo von Mohl propuso en 1856 que los cambios en la presión de turgencia de las células guarda proporcionaban la fuerza mecánica que propiciaba la apertura estomática. El fisiologo vegetal F. E. Lloyd propuso, en 1908, la hipótesia de que la turgencia de las células guarda estaba regulada por cambios osmóticos que resultaban de las interconversiones almidón-azucar, un concepto que condujo a la hipotesia almidón-azucar de los movimientos estomáticos. El descubrimiento de los cambios en las concentraciones de potasio en las células guarda en los años 1960s dio lugar a la teoria actual de la osmorregulación de la célula guarda por el potasio y sus contraiones.

La concentración de potasio en las células guarda aumenta cuando los estomas se abren, desde unos 100 mM en el estado cerrado a 400-800 mM en el estado abierto, dependiendo de la especie y de las condiciones experimentales. Estas grandes variaciones en la concentración del potasio, que está cargado positivamente, son equilibradas por los iones CT y malato<sup>2</sup>. (Figura 18.15A). En especies del género Allium, como la ceboila (Allium cepa), los iones K\* se equilibran únicamente con CT. En la mayoria de las especies, no obstante, el flujo de potasio se equilibra con cantidades variables de CT y del anión orgánico malato<sup>2</sup>. (Talbott y col. 1996).

El ión Cli es incorporado al interior de las células guarda durante la apertura estomática y expulsado al exterior durante el cierre estomático. Por el contrario, el malato se sintetiza en el citosol de las células guarda, en una ruta metabólica que emplea.

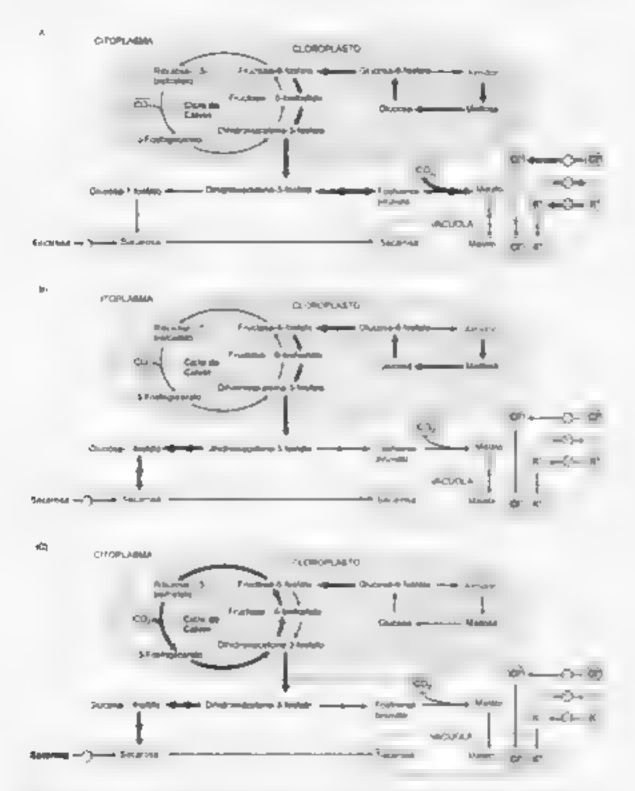


Figure 16.15 Tres rutas como reguladoras distintas en las citutas guarda. Las fisches más gruesas identifican las principales etapas metabólicas de cada ruta que conducen a la ecumulación de solutos de méticamente activos en las citutas quarda. (A) El potatio y sus contrationes. El potatio y al dorara son incorporados en procesos de transporte accundente dingidos por un gradiente de protones: el malato es forme por hidrólisis del almidón. (B) Acumulación de sacarosa por hidrólisis del almidón. (C) Acumulación de sacarosa por fijación totosimistica de carbono. Tembién se indica la posible incorporación de sacarosa apoplástica. (Según Tatbolt y Zeiger 1996).

784 TAZ & ZBIGEN

esqueletos carbonados generados por la hidrólista del almidón (véase la figura 18.15B). La concentración de malato en las células guarda disminuye durante el cierre estomático, pero faha por establecer si el malato es catabolizado en la respiración mitocondrial o expulsado al apoplasto.

El potasio y el cloruro son incorporados a las células guarda a través de mecanismos de transporte secundario dirigidos por el gradiente de potencial electroquímico de H\*, Δμ<sub>H\*</sub>, generado por el bombeo de protones (véase el capitulo 6) descrito anteriormente en este capítulo. La sulida de los protones hace que la diferencia de potencial eléctrico a través de la mombrana plasmática de las células guarda se haga más negativa. Se han medido hiperpolarizaciones dependientes de la luz de hasta 50 mV. Además, el bombeo de protones genera un gradiente de pH de 0,5 s. l.

El componente eléctrico del gradiente de protones proporciona la fuerza que dirige la incorporación pasiva de los iones potasso a través de los canales de potasio regulados por voltaje (véase el capítulo 6) (Schroeder y col. 2001). Se cree que el cloruro es incorporado a través de canales aniónicos. Así, la estimulación del bombeo de protones por la luz del azul juega un papel fundamental en la osmorregulación de las células guarda durante los movimientos estomáticos dependientes de la luz.

Los cloroplantos de las células guarda (véase la figura 18.8) contienen grandea granos de almidón. Su contenido en almidón disminuye durante la apertura estomática y aumenta durante el cierre. El almidón, un polímero de glucosa insoluble y de gran masa molecular, no contribuye al potencial osmótico celular, pero la hidrólisis del almidón en azúcares solubles provoca un descenso del potencial osmótico (o un aumento de la presión osmótica) de las células guarda. En el proceso contrario, la sintesis de almidón disminuye la concentración de azucares, provocando un aumento del potencial osmotico celular, que la hipótesis almidón-azucar predice que está asociado con el cierre estomático.

Con el descubramiento de la función principal del potasio y su correspondiente ión negativo en la osmorregulación de la cétula guarda, la hipótesis del almidón-azúcar dejó de considerarse como importante (Outlaw 1983). Estudios recientes, sin embargo, descritos en la siguiente sección, han caracterizado una fase osmorreguladora de las células guarda en la que la sucarosa es el soluto osmóticamente activo dominante.

# La sacerces es un soluto cemóticamente activo en las célules guarda.

Estudios sobre los ciclos duarsos de los movimientos estomáticos en hojas intactas han mostrado que el contenido de potasio de las células guarda aumenta en paralelo con la apertura a primeras horas de la mañana, pero distruriye durante las primeras horas de la tarde en condiciones en las que la apertura continua aumentando. El contenido de sacarosa de las células guarda aumenta lentamente por la ma-

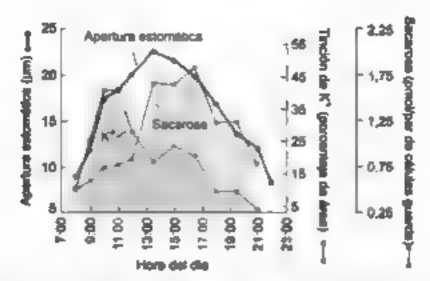


Figure 16.16 Cido dierio de los cámbios en la apertura estomética y en el contenido de potasio y securiosa de lás células guarda de hojas intactas de haba (Victa faba). Estos resultados indican que los cambios en el potencial cambios necesarios para la apertura estomética por la mañana están mediados por el potasio y sus contratones, misminis que los cambios por la tarde setán mediados por la esparosa. (Según Talbott y Zeiger 1996)

fiana, aunque con la salida del potasio, la sacarosa se convierte en el soluto camóticamente activo dominante, de forma que el cierre estomático al final del dia es paralelo al descenso del contenido de sacarosa de las células guarda (Figura 18-16) (Talbott y Zeiger 1998).

Estas características osmorreguladoras indican que la apertura estomática está asociada principalmente con la incorporación de K° y el cierre estomático está asociado con un descenso en el contenido de sacarosa (véase la figura 18.16). La necesidad de diferentes fases osmorreguladoras, dominadas por potasio y sacarosa, no está clara, aunque podría ser la base de aspectos reguladores de la función estomática. El potasio podría ser el soluto escogido para la apertura diaria que se produce al inicio del día. La fase de la sacarosa estaría asociada con la coordinación de los movimientos estomáticos en la epidermis con las tasas fotosintéticas en el mesofilo.

¿Dónde se originan los solutos osmóticamente activos? Se han caracterizado cuatro rutas metabólicas diferentes que pueden aportar solutos osmóticamente activos a las cólulas guarda (véase la figura 18.15):

- La incorporación de K\* y Cl\* acoplada a la biosintesis de malato<sup>2</sup>.
- La producción de sacarosa a partir de la hidrólisis del almidón
- 3 La producción de sacarosa por la fijación fotosimética del carbono en los cloroplastos de la célula guarda.
- La incorporación de la sacarosa apoplàstica generada por la fotosíntesis en el mesofilo

795 TAZ \$ 2006P

Dependiendo de las condiciones ambientales, se pueden activar una o varias rutas. Por ejemplo, la apertura estomática estimulada por la luz del rojo en epidermis
aislada depende sólo de la sacarosa generada por la fotosíntesis en la célula guarda
sin una incorporación detectable de K\* Las otras rutas osmorreguladoras pueden ser
selectivamente activadas en otras condiciones ambientales (véase el tema web 18.1).
Los estudios actuales están empezando a clarificar los misterios de la osmorregulación de las células guarda en las hojas intactas (Dietrich y col. 2001).

#### LOS FOTORRECEPTORES DE LA LUZ DEL AZUL

Los experimentos realizados por Charles Darwin y su hijo Francis en el siglo diecinueve determinaron que el sitio de fotorrecepción del fototropismo estimulado por la luz del azul es el ápice del coleóptilo. Las primeras hipótesis sobre los receptores de la luz del azul se centraron en carotenoides y flavinas (para una descripción histórica de las primeras investigaciones sobre los fotorreceptores de la luz del azul, véase el tema web 18.2). A pesar de las intensas investigaciones, no se produjeron avances significativos en la identificación de los receptores de la luz del azul hasta principios de 1990. En el caso del fototropismo y la inhibición de la elongación del tallo, los avances fueron el resultado de la identificación de mutantes de respuestas clave a la luz del azul y el posterior aislamiento de un gen

La cionación del gen condujo a la identificación y caracterización de la proteína codificada por el gen. En el caso de las células guarda estomáticas, se ha postulado que el carotenoide zeaxantina es el cromóforo del fotorreceptor de la luz del azul, mientras que la identidad de la apoproteína permanece sin determinar. Para un análisis detallado de las diferencias entre los fotorreceptores carotenoides y flavinas, véase el tema web 18.3. En la sección siguiente describiremos los tres fotorreceptores asociados con las respuestas a la luz del azul, emptocromos, fototropinas y zeaxantina.

# Los criptocromos están implicados en la inhibición de la elongación del tallo

La luz del azul provoca la inhibición de la elongación del hipocotilo en el mutante hy4 de Arabidopsis, tal y como hemos descrito anteriormente. Como consecuencia de este defecto genético, las plantas hy4 muestran un hipocotilo elongado cuando son irradiadas con luz del azul. El aislamiento del gen HY4 mostró que dicho gen codifica una proteina de 75 kDa con una homologia de secuencia significativa con la fotoliasa de DNA bacteriana, un enzima activado por la luz del azul que repara, en el DNA, dimeros de pundina formados como consecuencia de una exposi-

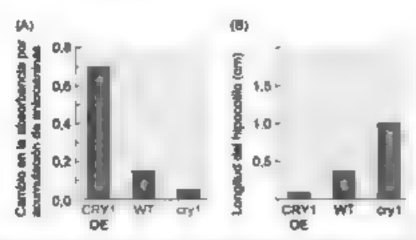


Figure 16.17 La luz del azul estimula la acumulación de antocianina (A) y la inhibitión de la elongación del tallo (B) en plantulas trangénicas y plantulas musurise de Arabidopais. Estos gráficos de barras muse-tran la sobreexpresión del gen que codifica CRY1 (CRY1 OE) en plantas transgénicas, y la expresión en el tipo alivestra (WT) y un los mutantes cry1. El aumento en la respuesta a la luz del azul de las plantas transgénicas que sobreexpresan el gen que codifica CRY1 demussas la importancia de la función de este producto grínico en la estimulación de la biosimiena de entocianines y de la elongación del lallo (Begun Ahmed y col. 1996).

ción a una radisción ultravioleta (Ahmad y Cashmore 1993). Debido a esta similitud de secuencias, la proteina hy4, posteriormente denominada erlptocromo I (cry1), se propuso como el fotorreceptor de la luz del azul que media la inhibición de la elongación del tallo.

Las fotoliasas son proteinas pigmento que contienen una flavina adenina dinucleótido (FAD; véase la figura 11.2B) y una pterina. Las pterinas son derivados de la pteridina que absorben luz y que, con frecuencia, funcionan como pigmentos en insectos, poces y pájaros (véase en el capítulo 12 la estructura de la pterina). Cuando la proteina cry1 se expresa en *Escherichta coli*, se une a un FAD y una pterina, aunque carece de actividad fotoliasa detectable. No se dispone de información acerca del cromóforo(s) que se une a cry1 in vivo, o de la naturaleza de las reacciones fotoquimicas en las que participa cry1, y que miciarian la cascada de transducción de señal postulada en respuesta a la luz del azul por cry1

La evidencia más importante de la funcion de cry l'en la inhibición de la elongación del tallo mediada por la luz del azul proviene de estudios de sobreexpresión. La sobreexpresión de la proteina CRY1 en plantas transgénicas de tabaco o de Arabidopsis provoca una inhibición de la elongación del hipocotilo estimulada por la luz del azul más fuerte que la observada en el tipo silvestre, así como un aumento en la producción de antocianinas, otra respuesta a la luz del azul (Figura 18 17). Así, la sobreexpresión de CRY1 provoca un aumento de la sensibilidad a la luz del azul en las plantas transgénicas. Otras respuestas a la luz del azul, como el fototropismo y los movimientos estomáticos dependientes de la luz del azul, parecen ser normales en el fenotipo del mutante cry1. En Arabidopsis se ha aislado un segundo producto génico homólogo a CRY1, llamado CRY2 (Lin 2000). Tanto CRY1 como CRY2 parecen ser ubicuos en todo el reino vegetal. Una diferencia esencial entre ellos es que CRY2 se degrada rápidamente con la luz, mientras que CRY1 es estable en plántulas que crecen en presencia de luz.

Las plantas transgénicas que sobreexpresan el gen que codifica CRY2 muestran un ligero aumento de la inhibición de la elongación del hipocotilo, indicando que a diferencia de CRY1, CRY2 no tiene una función principal en la inhibición de la elongación del tallo. Por otro lado, las plantas transgénicas que sobreexpresan el gen que codifica CRY2 muestran un incremento en la expansión del cotilodón estimulada por la luz del azul, otra respuesta a la luz del azul. Además, se ha visto que CRY1 está implicado en el funcionamiento del reloj circadiano en *Arabidopsis* (véase el capítulo 17), y que tanto CRY1 como CRY2 se haltan implicados en la inducción de la floración (véase el capítulo 24). Se han encontrado homólogos a los criptocromos que regulan el reloj circadiano en *Dirosophila*, raiones y humanos.

# Las fototropinas están implicadas en el fototropismo y en los movimientos del cloropissto

Recientemente se han aislado algunos mutantes que carecian del fototropismo del hipocotilo dependiente de la luz del azul y que han aportado una valiosa información sobre los acontecimientos celulares que preceden a la curvatura. Uno de estos mutantes, el mutante nph/ (del inglés nonphototropic hypocotyl /, hipocotilo no fototrópico 1), se ha identificado como genéticamente independiente del mutante hyd (cry/) analizado anteriormiente. El mutante nph/ carece de la respuesta fototrópica en el hipocotilo, pero presenta una inhibición normal de la elongación del hipocotilo estimulada por la luz del azul, fenotipo contrano al mutante hyd. Recientemente se ha renombrado al gen nph/ como phot/ y la protetna que codifica se ha llamado fototropina (Briggs y Christie 2002).

El extremo C-terminal de la fototropina es una serina/treonina quanasa. El extremo N-terminal contiene dos repeticiones, de unos 100 ammoácidos cada una, que muestran similitudes de secuencia con otras proteínas implicadas en señalización en bacterias y mamiferos. Las proteínas con secuencias similares en el extremo N-terminal de la fototropina se unen a cofactores flavina. Estas proteínas son sensores de oxigeno en Escherichia coli y Azotobacter, y sensores de voltaje en canales de potasio en Drosophila y vertebrados.

Cuando se expresa en células de insectos, el dominio N-terminal de la fototropina se une a un mononucleótido de flavina (FMN) (véase la figura 11.2B y el ensayo web 18.2) y presenta una reacción de autofosfordación dependiente de la luz del azul. Esta reacción es similar a la fosfordación dependiente de la luz del azul de una proteína de membrana de 120 kDa que se encuentra en las regiones en crecimiento de las plántulas etioladas.

El genoma de Arabidopsis contiene un segundo gen, phot2, que está relacionado con phot1. El mutante phot1 carece del fototropismo del hipocotilo en respuesta a la luz del azul de baja intensidad (0,01-1 μmol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>), pero retiene la respuesta fototrópica a intensidades mayores (1-10 μmol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>). El mutante phot2 muestra una respuesta fototrópica normal, pero el doble mutante phot1/phot2 está seriamente alterado a bajas y altas intensidades. Estos datos indican que tanto phot1 como phot2 están implicados en la respuesta fototrópica, con phot2 funcionando a altas tasas de fluencia de luz.

El movimiento de los cloroplastos activado por la laz del azal. Las hojas muestran una característica adaptativa que puede alterar la distribución intracelular de sus cloroplastos para controlar la absorción de la luz y evitar sus daños (véase la figura 9.5). El espectro de acción para el movimiento de los cloroplastos muestra la estructura de «tres dedos» típica de las respuestas a la luz del azul. Cuando la radiación incidente es débil, los cloroplastos se agrupan en las superficies superiores e inferiores de las células del mesofilo (la respuesta que maximiza la absorción de luz, véase la figura 9.5B), absorbiendo así la máxima cantidad de luz.

En condiciones de luz intensa, los cloroplastos se trasladan a las superficies celulares que son paralelas a la luz incidente (la respuesta que minimiza la absorción de luz; véase la figura 9.5C), minimizando así la absorción de la luz. Estudios recientes han mostrado que las células del mesofilo del mutante phot/ tienen una respuesta para minimizar la luz incidente y una respuesta incompleta para maximizar la absorción de la luz de baja intensidad. Las células del mutante phot/ muestran una respuesta de maximización normal, pero carecen de la respuesta para minimizar la hiz absorbida en condiciones de luz intensa. Las células del doble mutante phot//phot/ carecen de ambas respuesta (Sakai y col. 2001). Estos resultados indican que phot/ tiene un papel fundamental en la respuesta para reducar la cantidad de luz absorbida y que, tanto phot/ como phot/ contribuyen a la respuesta que maximiza la absorción de la luz.

# El carotanoide zaexantina está implicado en la fotorrecepción de las célules guarde

Se ha indicado que el carotenoide zeaxantina es un fotorreceptor de la apertura estomática estimulada por la luz del azul. Recordaremos de los capítulos 7 y 9 que la zeaxantina es uno de los tres carotenoides del ciclo de las xantofilas en los cloroplastos, que protege a los pigmentos fotosunéticos de un exceso de radiación. En 790 TAZ & ZEIGEN

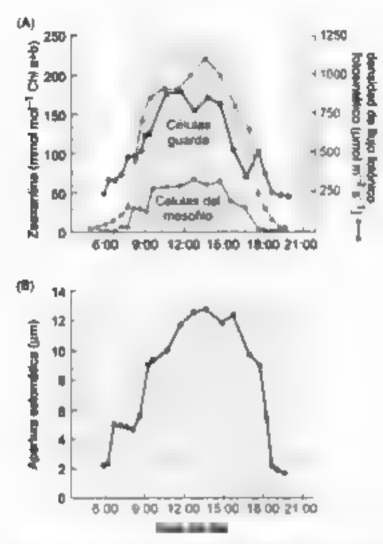


Figure 18.18 El contenido de zecuantina de las células guarda se ajusta fielmente a la radiación fotosintéticamente activa y a la apertura estomática. (A) Radiación fotosintéticamente activa que alcanza la superficie de la hoja a lo largo del día y el contenido de zecuantina de las células guarda y de las células del masofito de hojas de Vicia faba que han crecido en invermedero. Las áreas biances en el gráfico destacan la diferente sensibilidad del ciclo de las remolhas en el masofito y los obropisatos de las células guarda en condiciones de baja irradiancia, presentes el micio y al final del día. (B) Aperturas estomáticas de las mismas hojas utilizadas para medir el contenido de zeazantina en las células guarda. (Según Sirivastava y Zeiger 1995a).

las células guarda, sin embargo, los cambios en el contenido de zeaxantina en función de la radiación incidente son diferentes de los cambios en las células del mesofilo (Figura 18,18).

En las plantas de sol, como *Victo faba*. In acumulación de zeaxantina en el mesofilo comienza a unos 200 juniol m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup> y no se detecta zeaxantina ni por la mañana temprano ni a últimas horas de la tarde. Por el contrano, el contenido de zeaxantina en las cétulas guarda sigue estrechamente la radiación solar incidente en la superficie de la hoja durante todo el día, y prácticamente es proporcional al flujo de foto-

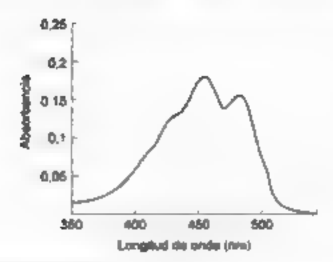


Figure 18.18 Espectro de absorción de la zeaxentina en etenci-

nes incidente por la mañana temprano y a ultimas horas de la tarde. Varias características clave de los cloroplastos de las células guarda indican que su principal función es la transducción de señal y no la fijación del carbono (Zeiger y col. 2002).

Las evidencias recopiladas indican que la zeaxantina es el fotorreceptor de la luz del azul en las células guarda.

- El espectro de absorción de la zeauantina (Figura 18.19) coincide con el espectro de acción para la apertura estomática estimulada por la luz del azul (véase la figura 18.11).
- En el comportamiento diario de la apertura estomática en hojas intactas de plantas cultivadas en un invernadero, se observa que la radiación incidente, el contenido de zeaxantina de las células guarda y la apertura estomática están estrechamente relacionadas.
- La sensibilidad a la luz del azul de las células guarda se incrementa en función de su concentración de zeaxantina. Experimentalmente, la concentración de zeaxantina en las células guarda puede ser modificada por un aumento de las tasas de fluencia de la luz del rojo. Cuando las células guarda de tiras epidérmicas iluminados con tasas de fluencia de luz del rojo crecientes son expuestas a la luz del azul, la apertura estomática resultante estimulada por la luz del azul está relacionada linealmente con la tasa de fluencia de la radiación de fondo de la luz del rojo (véase el tratamiento en el tipo silvestre en la figura 18 20) y con el contenido de zeaxantina (Srivastava y Zeiger 1995b). La misma relación entre el fondo de la luz del rojo, el contenido de zeaxantina y la sensibilidad a la luz del azul se ha encontrado en el fototropismo de coleóptilos de maiz estimulados por la luz del azul (véase el terra web 18.4).
- La apertura estomática estimulada por la luz del azul es mbibida completamente por 3 mM de ditiotreitol (DTT), y la inhíbición es dependiente de la con-

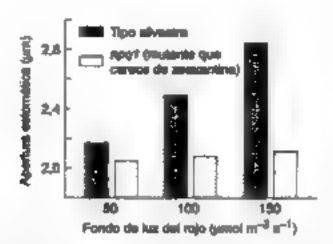


Figure 16.20 Respuestes estorniticas e la luz del ezul en el lipo alvestre y apq 7, un mutente de Arabidopele que carece de zeaxentirse. Se irradacron los estornes de epidermis aixiada don luz del rojo durarre 2 horas, seguido de una hora con 20 jumpi m=2 a=1 de luz del azul. La apertura estornitica en el lipo alivestre era proporcional a la tasa de fluencia de la luz del rojo de fondo. Por el contrario, los estornes de apq 2 carecian de esta respuesta y mostraban una apertura reducida tamo con la luz del azul como con la del rojo, probablemente mediada, por la totosimieste de tes cálulas guarda. (Segun Frachilla y co). 1999),

centración. La formación de la zeaxantina está bloqueada por DTT, un agente reductor que reduce los entaces S-S a grupos -SH e inhibe de forma efectiva el enzima que convierte la violaxantina en zeaxantina. La especificidad de la inhibición por el DTT de la apertura estomática estimulada por la luz del azul, y su dependencia de la concentración, indican que la zeaxantina de las células guarda es necesaria para la respuesta estomática a la luz del azul.

En la especie CAM facultativa Mesembryanthemion crystallinian (véanse los capítulos 8 y 25), la acumulación de sales cambia su metabolismo del carbono del modo C<sub>1</sub> a CAM. En el modo C<sub>2</sub>, los estomas acumulan zeaxantina y muestran una respuesta a la luz del azul. La inducción CAM inhibe la capacidad de las células guarda de acumular zeaxantina y de responder a la luz del azul (Tallman y col. 1997).

La respuesta a la laz del azul del mutante apq i de Arabidopsis. El mutante apq i del inglés nonphotochemical quenching I, atenuación no fotoquímica I) de Arabidopsis, tiene una defecto genético en el enzima que convierte la violaxantina en zeaxantina (véase la figura 18.21) (Niyogi y col. 1998). Debido a esta mutación ni los cloroplastos del mesofilo ni los de las células guarda de apq I acumulan zeaxantina (Frechilla y col. 1999). La disponibilidad de este mutante ha permitido probar la hi-pótesis de la zeaxantina en células guarda en las que la acumulación de zeaxantina está genéticamente bloqueada.

Como la fotosintesis en los cloroplastos de las células guarda es estimulada por la luz del azul (véase la figura 18-10), una prueba adecuada para la respuesta a la luz del

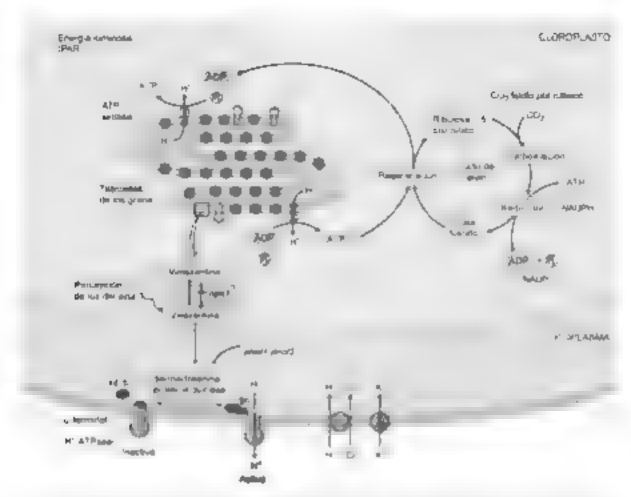


Figure 18.21 Cascade de transducción de señal de la apenura estomática estimulada por la fuz del azul.

azul de los mutantes npq l que carecen de zeaxantina requiere un diseño experimental que asegure que cualquier otra respuesta a la luz del azul es específica de la luz del azul y no está mediada por la fotosintesis. Como analizamos anteriormente en el capítulo, los espectros de acción proporcionan una prueba rigurosa de específicidad, pero la determinación de los espectros de acción es laboriosa y requiere mucho tiempo.

Otra opción es probaz el aumento de la sensibilidad a la luz del azul en un fondo de luz del rojo, una característica especifica de los movimientos estomáticos estimulados por la luz del azul (Assmann 1998), analizada anteriormente. En experimentos para probaz el aumento de la respuesta a la luz del azul en npq1 en un fondo de luz del rojo, los estomas que carecen de zeaxantina mostraron una apertura basal en respuesta a la luz del azul o del rojo, dirigida por la fotosíntesis de las células guarda, y fueron incapaces de mostrar cualquier aumento en la respuesta a la luz del azul.

La estrecha relación entre la radiación solar moidente y el contenido en zeaxantina en las células guarda, y el papel de la zeaxantina en la fotorrecepción de la luz del azul sugueren que el componente de la respuesta estomática a la luz del azul funciona como un sensor luminoso que acopla la apertura estomática con los flujos de fotones incidentes en la superficie de la boja. El componente fotosintetico, por otro lado, podria funcionar en el acoplamiento de las respuestas estomáticas con las tasas fotosintéticas en el mesofilo (véase el capitulo 9).

El mutante phot l'phot 2 carece de la apertara estimadada por la luz del azul. Los estomas del doble mutante phot l'phot 2 no muestran una respuesta específica a la luz del azul, mientras que los mutantes phot l'o phot 2 tienen esta respuesta solo ligeramente afectada (Kinoshita y col. 2001). Estos hallazgos implican a la fototropina en la respuesta de los estomas a la luz del azul (Figura 18 21). Será de gran importancia determinar si la fototropina es un segundo fotorreceptor de la luz del azul en las células guarda o si tiene una función reguladora en etapas posteriores de la cadena de transducción de señal.

### TRANSDUCCIÓN DE SEÑAL

Las cascadas de transducción de señal para las respuestas a la luz del azul abarcan desde la secuencia de acontecimientos que asocia la absorción inicial de la luz del azul por un cromóforo a la expresión final de una respuesta a la luz del azul, como son la apertura estomática o el fototropismo. En esta sección analizaremos la información disponible sobre las cascadas de transducción de señal para criptocromos, fototropina y zeaxantina.

# Los criptocromos se acumulan en el núcleo

La similitud de la secuencia *cryl* y *crv2* con la fotoliasa sugiere que, al igual que la fotoliasa, los criptocromos miciam su cascada de transducción de señal con la reducción de un cromóforo flavina por la luz y la subsiguiente reacción de transferencia electrónica a un aceptor electrónico (vease la figura 11.2). Sin embargo, no hay evidencias experimentales que impliquen cry1 o cry2 en reacciones redox

Estudios recientes han mostrado que cry2, y en menor medida cry1, se acumulan en el núcleo. Esto sugiere que ambas proteinas podrían estar implicadas en la regulación de la expresión génica. Sin embargo, parte de la acción del criptocromo en respuesta a la luz del azul parece ocurrir en el citoplasma porque uno de los primeros defectos que se detectan en las plántulas mutantes de *cry1* es la inactivación de canales aniónicos en la membrana plasmática. Además, se ha demostrado que cry1 y cry2 interaccionan con el fitocromo A in vivo, y que son fosfonlados por el fitocromo A in vivo (véase el capítulo 17 y el ensayo web 18.3).

#### La fototropina se une a FMN

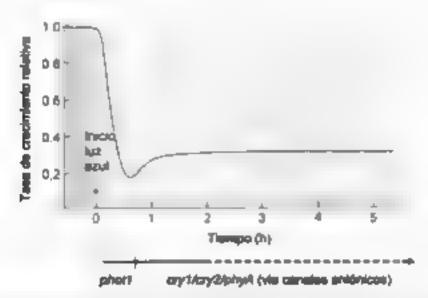
Como describimos anteriormente, los productos de los genes *phot1* y *phot2* expresados *in vitro* se unen a FMN y sufren uma fosofosforilación en respuesta a la luz del azul. Estudios espectroscópicos recientes han demostrado que los cambios espectroscópicos de la fototropina umida a FMN inducidos por la luz del azul se parecen a los producidos por la unión de FMN a un residuo de cisteina de la fototropina (Figura 18.22, véase también el ensayo web 18.2) (Swartz y col. 2001). Esta reacción es revertida por un tratamiento de oscuridad.

Estos resultados sugieren que una radiación del azul de la protesna unida a FMN en las células intactas produce un cambio conformacional de la fototropina que provoca la autofosforilación e unicia la cadena de transducción de señal. Se desconocen los acontecimientos celulares que siguen a la autofosforilación.

Los análisis de alta resolución de los cambios en la tasa de crecimiento que median la inhibición de la elongación del hipocotilo por la luz del azul han proporcionado una valiosa informacion sobre las interacciones entre la fototropina, cry l, cry2 y el fitocromo phyA (Parks y col. 2001). Después de un periodo de latencia de 30 s, las plántulas silvestres de *Arabidopsis* tratadas con luz del azul muestran un rápido descenso de las tasas de elongación durante los primeros 30 minutos y a partir de entonces crecen lentamente durante varios dias (Figura 18.23).

El anátists de la misma respuesta en los mutantes phor l, cry l, cry 2 y phy. A ha mostrado que la supresión de la elongación del tallo por la luz del azul durante la desetiolación de
las printirias la micia phor l con cry l y, en menor medida, cry 2, modulando la respuesta
después de 30 minutos. La tasa de crecumiento lenta de los tallos en las plántulas tratadas
con luz del azul es consecuencia principalmente de la acción persistente de cry l, y esta es
la razón por la que los mutantes cry l de Arabidopsis trenen un hipocotilo largo comparado con el hipocotilo corto del tipo silvestre. Existe también una función para el fitocromo A al menos en las primeras etapas del crecimiento regulado por la luz del azus debido
a que la inhibición del crecimiento no evoluciona normalmente en los mutantes phy.

Figura 18.22 Propuesta de formación de un aducto de FMN y un residuo de cisteine de la proteina fototropina bajo radiación de luz del azul. XN y X representan un aceptor-dador de protones no identificado. (Según Brigge y Christie 2002)



Pigure 18.29 Cascada de transducción de señal de la intribición de la siongación del tallo estimulada por la luz del azul en Arabidopais. Las lasas de siongación en la cacundad (0,25 mm (r-1) se normalizaron a 1. En apenas 30 a desde el inicio de la irradiación, las lasas deminuyeron y se aproximaron a caro en 30 minutos, a partir de entonces continuaron a tasas muy reducidas durante varios días. Si se aplica luz del azul el mutanta phor? Las tasas de crecimiento en occundad permanecen ineltaradas durante los primeros 30 minutos, indicando que la minisción de la stongación en los primeros 30 minutos setá bajo el control de la fototropina. Experimentos elimitares con los mutantes circl. circl y physi indican que los productos de estos genes controlars las tasas de elongación en momentos posteriores. (Según Parka y col. 2001)

# La laomerización de la zeaxantina podría iniciar una cascada que media la apertura estomática estimulada por la luz del azul

Se han caracterizado varias etapas claves de la cadena de transducción de señal para la apertura estomática estimulada por la fuz del azul (véase la figura 18.21). El extremo C-terminal de la H'-ATPasa (véase la figura 6.15) tiene un dominio autoinhibidor que reguia la actividad del enzima. Si se elimina este dominio autoinhibidor con una proteasa, la H'-ATPAsa queda *irreversiblemente activada*. Se cree que el dominio autoinhibidor del extremo C-terminal reduce la actividad del enzima, bloqueando su sitio catalítico. Por el contrario, la fusicoccina parece activar el enzima trasladando el dominio autoinhibidor lejos del sitio catalítico.

Tras irradiación con luz del azul, la H'-ATPasa muestra una K<sub>m</sub> menor para el ATP y una V<sub>min</sub> mayor (véase el capitulo 6), indicando que la luz del azul activa la H'-ATPasa. La activación del enzima implica la fosforilación de residuos de serina y treonina del dominio C-terminal de la H'-ATPasa (Kinoshita y Shimazaki 1999). El bombeo de protones estimulado por la luz del azul y la apertura estomática se evitan mediante inhibidores de las proteína quinasas, que podrían bloquear la fosforilación de la H'-ATPasa. Como ocurre con la fusicoccina, la fosforilación del dominio

C-terminal también parece desplazar el dominio autoinhibidor del sitio catalitico del enzuna

Se ha encontrado una proteína 14-3-3 que se une al extremo C-terminal fosforilado de la H\*-ATPasa en las células guarda, pero no a la forma no fosforilada. La familia de las proteínas 14-3-3 fue descubierta inicialmente en tejido cerebral y se ha visto que sus miembros se encuentran entre las proteínas reguladoras ubicuas en organismos eucanotas. En plantas, las proteínas 14-3-3 regulan la transcripción por unión a activadores del núcleo y regulan enzanas metabólicos como la nitrato reductasa.

Sólo una de las cuatro isoformas de las proteinas 14-3-3 encontrada en las células guarda se une a la H\*-ATPasa, por lo que parece ser una unión específica (Emi y col. 2001). La misma isoforma 14-3-3 se une a la H\*-ATPasa de las celulas guarda en respuesta a los tratamientos con fusicoccina y luz del azul. La proteina 14-3-3 parece disociarse de la H\*-ATPasa tras la desfosforilación del dominio C-terminal.

Las tasas de bombeo de protones de las células guarda aumentan con las tasas de fluencia de la luz del azul (véase la figura 18.13), y el gradiente electroquimico generado por el bombeo de protones dirige la incorporación de iones a las células guarda, aumentando la presión de turgencia y la apertura estomatica mediada por turgencia. Considerándolas juntas, estas etapas constituyen los principales pasos en la transducción de señal que une la activación de una serina/treonina quinasa por la luz del azul con la apertura estomática estimulada por la luz del azul (véase la figura 18.21).

La hipótesis de la zeaxantina postula que la excitación de la zeaxantina en las antenas del cloroplasto de una célula guarda por la luz del azul inicia la cascada de transducción de señal que activa la serina/treonina quinasa del citosol. La isomerización es la reacción fotoquímica predominante de los carotenoides, por lo que la luz del azul podría isomerizar la zeaxantina y el cambio conformacional iniciaría la cascada de transducción de señal.

La luz del verde revierte la apertura estimulada por la luz del azul. Se ha descubierto recientemente que la luz del verde revierte la apertura estomática estimulada por la luz del azul. Los estomas en tiras de epidermis se abren en respuesta a un pulso de luz del azul de 30 s (Figura 18.24), pero no se observa la apertura si el pulso de luz del azul va seguido de un pulso de luz del verde. La apertura se reestablece si el pulso verde va seguido de un seguindo pulso de luz del azul, en una respuesta análoga a la reversibilidad del rojo/rojo lejano de las respuestas del fitocromo (Frechilla y col. 2000).

La reversibilidad de la respuesta azul/verde se ha descrito en estomas de varias especies y en el fototropismo del coleóptilo estimulado por luz del azul (véase el enanyo web 18.4). La función de la reversión azul/verde del movimiento estomático en condiciones naturales todavía no se ha establecido, pero podría estar relacionada con la percepción de condiciones ambientales como el sol y la sombra.

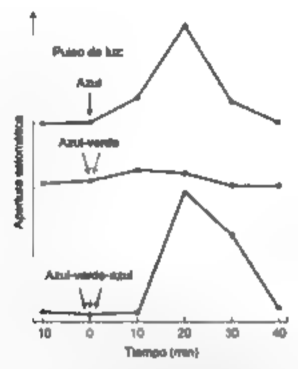


Figure 18.24 Reversibilidad azul/verde de los movimentos estamáticos. Los estamas se abren cuando se aplica un pulso de 30 s de luz del azul (1800 μmol m=² s=¹) con un tondo de luz continua del rojo (120 μmol m=² s=¹). Un pulso de luz del verde (3500 μmol m=² s=²) bioques la respuesta el pulso de luz del azul del azul. Se resetableció la apertura estamanda por aplicación de un segundo pulso de luz del azul de-do después del pulso de luz del verde. (Segun Frechés y otr. 2000).

El espectro de acción para la reversión por el verde de la apertura estimulada por la luz del azul tiene un máximo a 540 nm y dos picos menores a 490 y 580 nm. Este espectro de acción descarta la implicación del fitocromo o las clorofilas en la respuesta. Más bien, el espectro de acción es muy similar al espectro de acción de la apertura estomática estimulada por la luz del azul (véase la figura 18.11), pero desplazado hacia el rojo (desplazado hacia longitudes mayores, la franja de longitudes de onda del rojo en el espectro) unos 90 nm.

Estos cambios espectrales hacia el rojo se han observado tras la isomerización de los carotenoides en un entorno de proteinas (Véase el ensayo Web 18.4). En vesículas reconstituidas que contienen proteínas de unión de clorofila a/b y las xantofilas zeaxantina, violaxantina y neoxantina, los cambios en el espectro de absorción para la reversibilidad azul/verde se han asociado con la isomerización de la zeaxantina.

La reversibilidad azul/verde de los movimientos estomáticos y los cambios en el espectro de acción que se obtienen por la luz del azul y del verde sugieren que un isómero brans fisiológicamente mactivo de la zeaxantina es convertido en su isómero cis por la luz del azul, y que la isomenzación inicia la cadena de transducción de señal. Los datos disponibles sugieren que la luz del verde convierte el isómero cas en la forma fisiológicamente mactiva brans y por tanto revierte la señal de apertura estimu-

lada por la luz del azul. Los resultados de estudios previos indican que después de un pulso de luz del azul, la forma *cis* revierte lentamente a la forma *trans* en la oscuridad (lino y col. 1985).

### El ciclo de las xentofilas confiere plasticidad a las respuestas estomáticas a la luz

La concentración de zeaxantina en las células guarda varia con la actividad del ciclo de las xantofilas. El enzima que convierte la violaxantina en zeaxantina es una protesta integral de los tilacosdes con un pH óptimo de 5,2 (Yamamoto 1979). La acidificación del lumen estimula la formación de la zeaxantina y la alcalinización favorece la formación de la violaxantina.

El pH del lumen depende de los niveles de radiación fotosintéticamente activa que inciden (máxima efectividad a longitudes de onda del azul y del rojo; véase el capítulo 7), y de la tasa de síntesis de ATP que disipa el gradiente de pH a través de los triacoides. Así, la actividad fotosintética en los cloroplastos de las celulas guarda, ol pH del lumen, el contenido de zeaxantina, la sensibilidad a la luz del azul y las aperturas estomáticas están fuertemente acopladas.

Algunas de las propiedades únicas de los cloroplastos de las células guarda parecen estar óptimamente adaptados para su función en la transducción de la señal Comparados con sus equivalentes del mesofilo, los cioroplastos de las células guarda están enriquecidos en el fotosistema II y muestran tasas inusualmente altas en el transporte electrónico y bajas tasas de fijación fotosintética del carbono (Zeiger y col. 2002). Estas propiedades favorecen la acidificación del humen a bajos flujos fotónicos y explican la formación de la zeaxantina en el cloroplasto de las células guarda a primeras horas del día (véase la figura 18.18).

La regulación del contenido de zeaxantina por el pH del lumen y el fuerte acoplamiento entre el pH del lumen y la actividad del ciclo de Calvin en los cloroplastos de las células guarda (véase la figura 18.21) sugieren que la zeaxantina puede actuar como un sensor de CO, en las células guarda (véase el essayo web 18.5).

El destacado progreso alcanzado por los recientes descubrimientos en la biología molecular de las respuestas a la luz del azul ha aumentado nuestro conocimiento sobre la materia. La identificación de emptocromos, fototropina y zeaxantina como posibles fotorreceptores de la luz del azul en las células vegetales ha provocado un gran interés en este aspecto de la fotobiología vegetal. Los trabajos actuales y futuros están dirigidos a cuestiones pendientes de gran importancia, como la secuencia detallada de la cascada de transducción de señal y la localización y composición precisa de las proteinas pigmento implicadas. Las investigaciones en curso aseguran rápidos progresos.

#### RESUMEN

Las plantas utilizan la luz como fuente de energia y como una señal que proporciona información sobre el entorno. Una gran familia de respuestas a la luz del azul son empleadas para percibir la cantidad y dirección de la luz. Estas señales de la luz del azul son transducidas a procesos eléctricos, metabólicos y genéticos que permiten a las plantas alterar su crecimiento, desarrollo y función para aclimatarse a los cambios en las condiciones ambientales. Las respuestas a la luz del azul incluyen el fototropismo, los movimientos estornáticos, la inhibición de la elongación del hipocotilo, la activación genica, la biosíntesis de pigmentos, el seguimiento del sol por las hojas y los movimientos de los cloroplastos en las células.

Les respuestas espectificas de la luz del azul se pueden detinguir de otras respuestas porque tienen una sensibilidad a la luz del azul con un patrón característico de «tres dedos» en la region entre 400 y 500 nm

La fissologia de las respuestas e la haz del azul varia ampliamente. En el fototropismo, los tallos crecen hacia las fuentes de luz unitateral por un crecimiento asimétrico del lado que está a la sombra. En la inhibición de la elongación del tallo, la percepción de la luz del azul despolariza el potencial de membrana de las células que se están alargando, y la tasa de elongación dissimulye rápidamente. En la activación génica, la luz del azul estimula la transcripción y la traducción, conduciendo a la acutivalación de productos génicos que son necesarios para la respuesta morfogénica a la luz.

Los movamientos estomáticos estimulados por la luz del azul están dirigidos por los cambios dependientes de la luz del azul en la camorregulación de las células guarda. La luz del azul estimula una H\*-ATPusa en la membrana plasmatica de las células guarda, provocando un bombio de protones a través de la membrana que genera un gradiente electroquímico que proporciona la fuerza motora necesaria para la incorporación de iones. La luz del azul también estimula la degradación del almidón y la biosintesia de malato. La acumulación de solutos en las células guarda conduce a la aportura estomática. Las células guarda también utilizan la sacarosa como soluto osmóticamente activo, y la calidad de la luz puede cambiar la actividad de las diferentes rutas osmorreguladoras que modulan los movimientos estomáticos.

Los genes cry/ y cry2 de Arabidopsis están implicados en la missición de la elongación del tallo estimulada por la luz del azul, la expansión de los cotiledones, la sántens de antocuminas, el control de la floración y el establecimiento de los ritmos circadianos. Se ha propuesto que CRY l y CRY2 sean apoproteínas de proteínas pigmento que contienen flavinas que median la fotorrecepción de la luz del azul.

Los productos génicos cry l y cry 2 tienen accuencias similares a la fotoliasa, pero no tienen actividad fotoliasa. La proteina cry l, y en menor grado cry 2, se acumulan en el nucleo y podrían estar emplicadas en expressón génica. La proteina cry l también regula la actividad de los canales aniónicos en la membrana plasmática.

La proteina fototropina tiene una función importante en la regulación del fototropismo. El extremo C-terminal de la fototropina es una serma/troonina quinasa y el extremo N-terminal tiene dos dominios de unión a flavinas. La fototropina se une *m* vitro, a la flavina FMN y se autofosforila en respuesta a la luz del azul. Los mutantes phot l y phot 2 son deficientes en fototropismo y en los movimientos de los cloroplastos. El doble mutante phot l/phot 2 no presenta apertura estomática estimulada por la luz del azul.

Se ha implicado al carotenoide cloroplástico zeaxantina en la fotorrecepción de la luz del azul en las células guarda. La apertura estomatica estimulada por la luz del azul está bloqueada si se impide la acumulación de zeaxantina en las células guarda por mocanismos genéticos o bioquímicos. La manipulación del contenido de zeaxantina en las células guarda hace posible regular su respuesta a la luz del azul de las células guarda cascada de transducción de señal para la respuesta a la luz del azul de las células guarda comprende la fotorrecepción de la luz del azul en los cloroplastos de las células guarda, la transducción de señal de la luz del azul a través de la envoltura del cloroplasto, la activación de la H\*-ATPasa, la generación de una presión de turgencia y la apertura estomatica.

#### MATERIAL WEI

#### **TEMAS WEB**

# 18.1 La camorregulación en les célules guarde y un interruptor metabólico activado por la luz del azul

La luz del azul controla las principales rutas de osmorregulación en déjulas guarda y en algas unicalulares.

# 18.2 Apuntes históricos sobre la investigación de los fotorreceptores de la luz del azul

Los carotenoides y las flavinas han sido los principales candidatos de fotorreceptores de la luz del azul.

#### 18.3 Comparación de flavinas y carotenoides

Los latorreceptores flavinas y caratenoides tienen propiedades funcionates diferenciedas.

#### 18.4 Los cloroplastos del coleóptilo

Tanto el coleóptilo como los cioroptastos de las células guarda están especializados en la transducción de señat

#### **ENSAYOS WEB**

#### 18.1 La fotosintesis en las célules guarda

La folosintesis en los cloropiastos de las células guarda muestra unas características reguladoras únicas.

#### 18.2 Fototropinas

Las fototropinas regulan varias respuestas a la luz en las plantas.

# 18.3 La transducción de señal de la inhibición de la elongación del tallo por le lux del azul

La regulación de la tasa de elongación del tallo por la luz del azul tiene una importancia crítica para el desarrollo vegetal.

# 18.4 La reversibilidad szul/verde de la respuesta de los estomas a la luz del azul.

La reversibilidad azul/verde en los movimientos estomáticos es una respuesta fotobiológica destacada.

#### 18.5 La zeaxantina y la percepción del CO<sub>2</sub> en las células guarda

La relación funcional entre la actividad del ciclo de Calvin y el contenido de zeaxantina de las células guarda acopta la luz del azul con la percepción del CO<sub>2</sub> durante los movimientos estomáticos.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Ahmad M. y Cashmore A. R. (1993) HY4 gene of A. thaliana encodes a protein with characteristics of a blue light photoreceptor. Nanar 366, 162-166.
- Ahmed M., Jarillo J. A.: Smirnova O. y Cashmore A. R. (1998) Cryptochrome blue light photoreceptors of *Arabidopsis* implicated in phototropism. *Nature* 392, 720–723.
- Amodeo G., Srivastava A. y Zeiger E. (1992) Vanadate inhibits blue light-stimulated swelling of *Vicia* guard cell protoplasts. *Plant Physiol.* 100: 1567–1570.
- Assmann S. M. (1988) Enhancement of the stomatal response to blue light by red light, reduced interceitular concentrations of carbon dioxide and low vapor pressure differences. *Plant Physiol.* 87: 226–231
- Assmann S. M., Sumoneuri L. y Schroeder J. I. (1985) Blue light activates electrogenic ion pumping in guard cell protoplasts of *Vicia faba. Nature* 318, 285–287.
- Briggs W. R. y Christie J. M. (2002) Phototropins 1 and 2: Versatile plant blue-light receptors. Trends Plant Sci. 7, 204-210.

- Cerda-Olmedo E. y Lipson E. D. (1987) Phycomyces. Cold Spring Harbor Laboratory.
  Cold Spring Harbor, NY
- Cosgrove D. J. (1994) Photomodulation of growth. En Photomorphogenesis in Plants, 2º ed., R. E. Kendrick y G. H. M. Kronenberg, eds., Khrwer, Dordrecht, Netherlands, págs. 631–658
- Dietrich P., Sanders D. y Hedrich R. (2001) The role of ion channels in light-dependent stomatal opening. J. Exp. Bot. 52, 1959-1967
- Emi T., Kinoshita T. y Shamazaki K. (2001) Specific binding of vf14-3-3a isoform to the plasma membrane H\*-ATPase in response to blue light and fusicoccin in guard cells of broad bean. *Plant Physiol.* 125, 1115-1125.
- Firm R. D. (1994) Phototropism. En Photomorphogenesis in Plants, 2º ed., R. E. Kendrick y G. H. M. Kronenberg, eds., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 659-681
- Frechilla S., Talbott L. D., Bogomoini R. A. y Zeiger E. (2000) Reversal of blue light-stimulated stomatal opening by green light. *Plant Cell Physiol.* 4): 171–176.
- Frechilla S., Zhu J., Talbott L. D. y Zeiger E. (1999) Stomata from npq1, a zeaxanthin-less *Arabidopsis* mutant, lack a specific response to blue light. *Plant Cell Physiol.* 40: 949-954
- Horwitz B. A. (1994) Properties and transduction chains of the UV and blue light photoreceptors. En *Photomorphogenesis in Plants*, 2° ed., R. E. Kendrick y G. H. M. Kronenberg, eds., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, págs. 327–350.
- Ino M., Ogawa T. y Zeiger E. (1985) Kinetic properties of the blue light response of stomata. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 82, 8019–8023.
- Karisson P E. (1986) Blue light regulation of stomata in wheat seedlings. If Action spectrum and search for action dichroism. *Physiol. Plant.* 66: 207–210.
- Kinoshita T y Shimazaki K (1999) Blue light activates the plasma membrane H+-ATPase by phosphorylation of the C-terminus in stomatal guard cells. EMBO J 18, 5548–5558.
- Kinoshita T y Shimazaki K. (2001) Analysis of the phosphorylation level in guard-cell plasma membrane H\*-ATPase in response to fusicoccin. *Plant Cell Physiol.* 42, 424–432.
- Kmoshrta T., Dos M., Suetsugu N., Kagawa T., Wada M. y Shimazaki K. (2001) phot1 and phot2 mediate blue light regulation of stomatal opening. *Nature* 414 656–660.
  Lin C. (2000) Plant blue-light receptors. *Trends Plant Sci.* 5: 337–342.
- Matters G. L. y Beale S. I. (1995) Blue-light-regulated expression of genes for two early steps of chlorophyll biosynthesis in *Chlamydomonas reinhardtil. Plant Physiol.* 109: 471–479
- Niyogi K. K., Grossman A. R. y Björkman O. (1998) Arabidopsis mutants define a central role for the xanthophyll cycle in the regulation of photosynthetic energy conversion. Plant Cell 10: 1121–1134.

- Outlaw W. H., Jr. (1983) Current concepts on the role of potassium in stomatal movements. *Physiol. Plant.* 59: 302–311.
- Parks B. M., Cho M. H. y Spalding E. P (1998) Two genetically separable phases of growth unhibition induced by blue light in Arabidopsis seedlings. *Plant Physiol.* 118, 609–615.
- Parks B. M., Folta K. M. y Spalding E. P (2001) Photocontrol of stem growth. Curr. Opin. Plant Biol. 4: 436–440.
- Sakai T., Kagawa T., Kasahara M., Swartz T. E., Christie J. M., Briggs W. R., Wada M. y Okada K. (2001) Arabidopsis nph I and apl I. Blue light receptors that mediate both phototropism and chloroplast relocation. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 98, 6969–6974.
- Schroeder J. L., Allen G. J., Hugouvieux V., Kwak J. M. y Waner D. (2001) Guard cell-signal transduction. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 52, 627-658.
- Schwartz A. y Zeiger E. (1984) Metabolic energy for stomatal opening. Roles of photophosphorylation and oxidative phosphorylation. *Planta* 161–129–136.
- Senger H. (1984) Blue Light Effects in Biological Systems. Springer, Berlin.
- Serrano E. E., Zeiger E. y Hagiwara S. (1988) Red light stimulates an electrogenic proton pump in Vicus guard cell protoplasts. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85, 436–440.
- Shimazaki K., Imo M. y Zeiger E. (1986) Blue light-dependent proton extrusion by guard cell protoplasts of Victo faba. Nature 319: 324-326.
- Spalding E. P y Congrove D. J. (1989) Large membrane depolarization precedes rapid blue-light induced growth inhibition in cucumber. *Planta* 178: 407–410.
- Srivastava A. y Zeiger E. (1995a) Guard cell zeaxanthin tracks photosynthetic active radiation and stomatal apertures in *Vicia faba* leaves. *Plant Cell Environ.* 18: 813–817.
- Srivastava A. y Zeiger E. (1995b) The inhibitor of zeaxanthin formation dithiothreitol, inhibits blue-light-stimulated stomatal opening in *Victa faba*. *Planta* 196: 445-449.
- Swartz T. E., Corchnoy S. B., Christie J. M., Lewis J. W., Szundi I., Briggs W. R. y. Bogomolni R. A. (2001) The photocycle of a flavin-binding domain of the blue light photoreceptor phototropin. J. Biol. Chem. 276, 36493–36500.
- Talbott L. D. y Zeiger E. (1998) The role of sucrose in guard cell osmoregulation. J. Exp. Bot. 49: 329–337
- Talbott L. D., Srivestava A. y Zeiger E. (1996) Stomata from growth-chamber-grown. Vicia faba have an enhanced sensitivity to CO<sub>2</sub>. Plant Cell Environ. 19: 1188–1194
- Taliman G., Zhu J., Mawson B. T., Amodeo G., Nouhi Z., Levy K. y Zeiger E. (1997) Induction of CAM in Mesembryanthemium crystallinium abolishes the stomatal response to blue light and light-dependent zeasianthin formation in guard cell chloroplasts. Plant Cell Physiol. 38: 236-242

- Thomann K, V y Curry G, M. (1960) Phototropism and phototaxis. En Comparative Biochemistry, Vol. 1, M. Florkin y H. S. Mason, eds., Academic Press, New York, págs. 243–306.
- Tsunoyama Y., Morikawa K., Shima T. y Toyoshima Y (2002) Blue light specific and differential expression of a plastid sigma factor, Sig5 in Arabidopsis thaliana. FEBS Lett. 516: 225-228.
- Vogelmann T. C. (1994) Light within the plant. En Photomorphogenesis in Plants, 2\* ad., R. E. Kendrick y G. H. M. Kronenberg, eds., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, págs. 491–533.
- Vogelmann T C y Haupt W (1985) The blue light gradient in undaterally irradiated maize colooptiles: Measurements with a fiber optic probe. *Photochem. Photobiol.* 41, 569–576.
- Yamamoto H. Y (1979) Biochemistry of the violaxianthin cycle in higher plants. Pure Appl. Chem. 51: 639-648.
- Zeiger E. y Hepler P. K. (1977) Light and stomatal function. Blue light stimulates swelling of guard cell protoplasts. Science 196, 887-889.
- Zeiger E., Talbott L. D., Frechilla S., Srivastava A. y Zhu J. X. (2002) The guard cell chloroplast: A perspective for the twenty-first century. New Physiol. 153, 415-424.

# Capítulo 19

# **AUXINA: LA HORMONA DEL CRECIMIENTO**

MANTENER LA FORMA Y LA FUNCIÓN de un organismo multicelular no seria posible sin una comunicación eficaz entre las celulas, los tejidos y los órganos. En las piantes superiores, la regulación y la coordinación del metabolismo, el crecimiento y la morfogénesis suelen depender de señales que van de una parte a otra de la planta. Esta idea fue desarrollada en el siglo XIX por el botánico alemán Julius von Sachs (1832-1897).

Sachs propuso que los mensajeros químicos son los responsables de la formación y el crecimiento de los diferentes órganos vegetales. También sugirió que algunos factores externos, como por ejemplo la gravedad, podrían afectar a la distribución de estas sustancias en la planta. Aunque Sachs no conocta la identidad de estos mensajeros químicos, sus ideas dierón lugar a su posterior descubrimiento.

Muchos de los conceptos actuales sobre la comunicación intercelular en las plantas derivan de estudios similares en animales. En los animales, los mensajeros químicos que median la comunicación intercelular se llaman hormonas. Las hormonas interaccionan con proteínas celulares específicas llamadas receptores

La mayoria de las hormonas anamales se santetizan y secretan en una parte del cuerpo y son transportadas, a través de la cormente sanguinea, a los sitios específicos de actuación en otras partes del cuerpo. Las hormonas animales se clasifican en cuatro categorias generales: proteinas, pequeños péptidos, derivados de aminoácidos y esteroides.

Las plantas también producen moléculas de señalización, llamadas hormonas, que tienen efectos importantes en el desarrollo a concentraciones tremendamente bajas. Hasta hace muy poco se creta que el desarrollo vegetal estaba regulado únicamente por cinco hormonas: auxinas, giberelinas, extoquininas, etileno y ácido abacisico. Sin embargo, hay evidencias de la existencia de hormonas esteroides, los brasinosteroides, que tienen un amplio rango de efectos morfológicos sobre el desarrollo vegetal. (Los brasinosteroides como hormonas vegetales se estudiam en el enanyo web 19.1).

También se ha identificado una gran vamedad de moléculas de señalización que participan en la resistencia frente a patógenos y en la defensa contra herbivoros. Entre estas moléculas se incluyen el ácido jasmónico, el ácido salicitico y el polipéptido sistemina (véase el capitalo 13). Así, en plantas, el número y tipo de hormonas y agentes de señalización similares a hormonas sigue aumentando.

La primera hormona vegetal que consideraremos es la auxina. La auxina ocupa un lugar destacado en cualquier discusión sobre hormonas vegetales porque fue la primera hormona del crecimiento descubierta en plantas, mucho antes de que se hubieran realizado los primeros trabajos fisiológicos sobre el mecanismo de expansión celular vegetal en relación a la acción de la auxina.

Más aún, la auxina y la citoquimina difieren mucho del resto de hormonas vegetales y agentes de señalización en un aspecto importante: son necesarias para la viabilidad de la planta. Así pues, no se han encontrado mutantes que carezcan de auxinas o de citoquiminas porque la mutación que las elimina es letal. Mientras que las otras hormonas parecen actuar como un interruptor que se enciende y se apaga y que regula procesos del desarrollo, las auxinas y las citoquiminas parecen ser necesarias a niveles más o menos continuos.

Empezaremos nuestro análisis de las auxinas con una breve historia de su descubrimiento, seguida de una descripción de sus estructuras químicas y los métodos usados para detectarlas en tejidos vegetales. A continuación repasaremos las rutas de biosíntesis de las auxinas y la naturaleza polar de su transporte. Posteriormente revisaremos los diversos procesos del desarrollo controlados por las auxinas, como la elongación del tallo, la dominancia apical, la miciación radical, el desarrollo del fruto y el crecimiento orientado o trópico. Finalmente, examinaremos los mecanismos de crecimiento inducido por auxina a nivel celular y molecular

#### EL NACIMIENTO DEL CONCEPTO DE AUXINA

Durante la última parte del siglo XIX. Charles Darwas y su hijo Francis estudiaron los fenómenos de crecimiento vegetal implicados en los tropismos. Uno de estos fenómenos es la curvatura de las plantas hacia la luz. Este fenómeno, que produce un crecimiento asimétrico, se conoce como fototroplamo. En algunos experimentos los Darwin usaron plántulas de alpiste (*Pholaris canariensis*) que, como muchas otras herbáceas, tiene las hojas más jóvenes dentro de un órgano protector llamado coleoptilo (Figura 19.1),

Los coleóptilos son muy sensibles a la luz, especialmente a la luz del azul (véase el capitulo 18). Si se iluminan por un lado con un breve pulso de luz del azul de baja intensidad, en una hora se curvarán (crecerán) hacia la fuente del pulso de luz. Los Darwin descubrieron que el apice del coleóptilo percibia la luz porque si se cubria el ápice con una lámina, el coleóptilo no se doblaba. Pero la zona de crecimiento

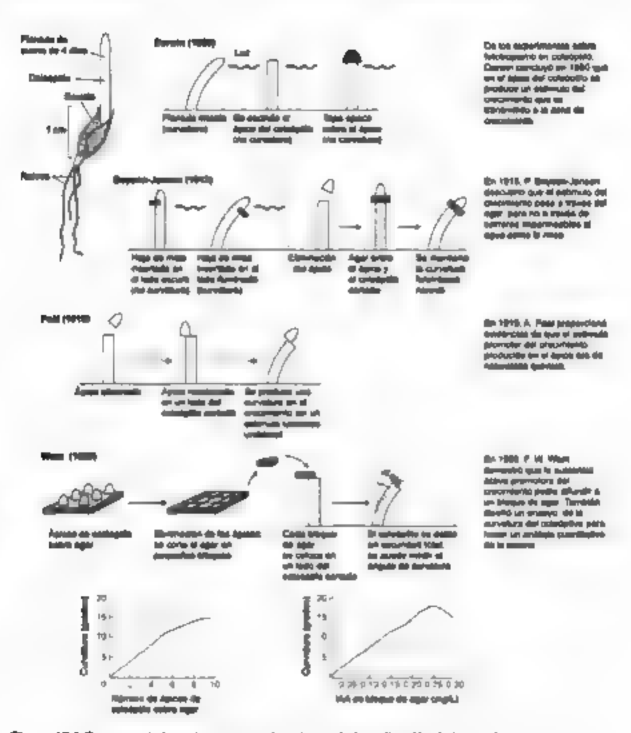


Figure 19.1 Recumen de los primeros experimentos en la investigación de las auxines.

del coleóptilo que es la responsable de la curvatura hacia la luz, llamada zona de crecimiento, está unos milímetros más abajo del ápice.

Así, concluyeron que en el ápice se producta algun tipo de señal de crecimiento que viajaba a la zona de crecimiento y hacia que el lado en sombra creciera más rápidamente que la cara iluminada. Los resultados de estos experimentos fueron publicados en 1882 en un libro titulado *El poder del movimiento en los plantas* 

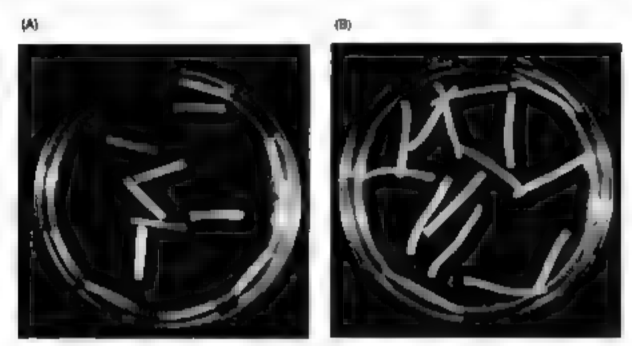


Figure 19.2 La auxine estimule la elongación de les secciones de coleópticos de evens. Estas secciones de coleóptico se incubaron durante 18 home en agua (A) o en auxines (B). El fajido amerillo dentro del coleóptico translucido son las hojas primerias. (Fotos C M. B. Willums.) (Véanes las fotografías en color en al CO.)

Después de este descubrimiento, numerosos investigadores realizaron experimentos sobre la naturaleza de los estimulos que provocan el crecimiento en los coleóptilos. Estas investigaciones culminaron con la demostración de Frits Went, en 1926, de la presencia de una sustancia química que promovía el crecimiento en el ápice de los coleóptilos de avena (Avena sativa). Si se elimina su ápice, el crecimiento del coleóptilo cesa. En trabajos previos se habia intentado aislar e identificar la sustancia química promotora del crecimiento, moliendo los ápices de los coleóptilos y probando la actividad de los extractos. Esta aproximación fracasó porque el tejido molido liberaba sustancias inhibidoras que, en la célula, normalmente se encontraban compartimentalizadas.

La principal aportación de Went fue evitar el molido y permitir que el material difundiera fuera del coleóptilo escindido directamente sobre bioques de agar. Si estos bioques se colocaban asimétricamente en el ápice de un coleóptilo decapitado, podría examinarse su capacidad para provocar la curvatura en ausencia de una fuente de hiz unilateral (véase la figura 19.1). Como la sustancia promovia la elongación de las secciones de coleóptilo (Figura 19.2), se la denominó auxima que deriva del griego *au*xein, que significa «aumentar» o «crecer»

# LA BIOSÍNTESIS Y EL METABOLISMO DE LAS AUXINAS

Los estudios de Went con los bloques de agar demostraron de forma inequívoca que el factor que promovia el crecimiento y que difundia desde el ápice del coleóptilo era una sustancia química. El hecho de que se produjera en un lugar específico y fuera transportada en cuestión de minutos al sitio de acción hizo que se la calificara como una verdadera hormona vegetal.

En los años siguientes, se determinó la identidad química de la «sustancia del crecimiento» y debido a su potencial uso agrícola, se probaron otros compuestos químicos análogos. Estas pruebas llevaron al establecimiento de algunas ideas generales
sobre las necesidades químicas para la actividad de la suxina. Al mismo tiempo que
estos estudios, se continuó aplicando la técnica de la difusión del bloque de agar para estudiar el problema del transporte de la auxina. Los avances tecnológicos, especialmente el uso de isótopos como marcadores, permitieron a los bioquímicos vegetales
esclarecer las rutas de biosintesis y degradación de la suxina.

Nuestra explicación empieza con la naturaleza quimica de las auxinas y sigue con una descripción de su biosintesis, transporte y metabolismo. El aumento de la eficacia de los métodos analíticos y la aplicación de la biología molecular han permitido recientemente a los científicos identificar los precursores de las auxinas y estudiar su recambio y distribución en las plantas.

### La principal auxina de las plantas superiores es el écido indol-3-acético

A mediados de 1930 se determinó que la auxina es ácido 3-indolacético (IAA). Más tarde, se descubrieron otras auxinas en las plantas (Figura 19.3), pero el IAA es, con mucho, la más abundante y fisiológicamente la más relevante. Como la estructura del IAA es relativamente sencilla, los laboratorios industriales y de investigación

Figura 19.3 Estructura de algunas audres naturales. El ácido indol-3-acético (IAA) es produce en lodas las plantas, pero hay otros compuestos relacionados que tienen actividad auxinica. Las plantas de guisante, por ejemplo, contienen el ácido 4-cloroindol-3-acético. La mostaza y al maiz contienen el ácido indol-3-butirico (IBA).

Figure 18.4 Estructura de dos existes alhétices. La meyorle de estas auxines sinétices se usan como herbicidas en horticultura y agricultura.

fueron capaces enseguida de sintetizar una gran variedad de moléculas con actividad auxinica. Algunas de ellas fueron usadas como herbicidas en horticultura y agricultura (véase la figura 19.4). (Para obtener información adicional sobre auxintas sintéticas, véase el tema web 19.1.)

En una de las primeras definiciones de auxuna se inclusa a todas las sustancias químicas naturales y sintéticas que estimulaban el crecimiento longitudinal en coleóptilos y secciones de tallos. Sin embargo, las auxunas también afectan a otros procesos fisiológicos vegetales además de la elongación. Así, podemos definir las auxinas como compuestos con actividades biológicas similares a la del IAA, como la capacidad de promover la elongación celular en el coleóptilo y las secciones del tallo, la división celular en cultivos de callos en presencia de citoquininas, la formación de rafices adventicias en hojas y tallos cortados y otros fenómenos del desarrollo relacionados con la acción del IAA.

Aunque son quimicamente diferentes, una característica común de todas las auxinas es la distancia molecular, de unos 0.5 nm, entre una carga purcial positiva en el antillo aromático y la carga negativa del grupo carboxilo (véase el tema web 19.2).

# Las auxinas se pueden cuantificar en las muestras biológicas

En función de la información que los investigadores necesiten, se pueden determinar las cantidades y las identidades de las auxinas en las muestras biológicas mediante bioensayos, espectrometría de masas o ensayo auminoenzimático, que se abrevia con las siglas ELISA (véase el tema web 19.3).

Un bioensayo es una medida del efecto de una sustancia que se sospecha o se sabe que tiene actividad biológica sobre material vivo. En su trabajo pionero, hace más de 60 años, Went usó coleóptilos de *Aveno sativo* (avena) en una técnica ilamada test de curvatura de los coleóptilos de avena (véase la figura 19 1). La curva-

tura del coleóptilo se produce porque el aumento de auxina en uno de los lados estimula la elongación celular, mientras que la reducción de la auxina en el otro lado (debida a la ausencia del apice del coleóptilo) provocaria un descenso en la velocidad de crecimiento, un fenómeno conocido como erecimiento diferencial.

Went encontró que se podría estimar la cambdad de auxina de una muestra midiendo el resultado de la curvatura del coleóptilo. Los bioensayos de auxina todavia se utilizan para detectar la actividad auxinica en una muestra. El ensayo de curvatura de los coleóptilos de *Ávena* nos da una medida sensible de la actividad de la auxina (es efectivo para concentraciones de IAA de 0,02 a 0,2 mg l. <sup>1</sup>). Otro bioensayo mide los cambios inducidos por la auxina en el crecimiento erecto de coleóptilos de *Ávena* que flotan en una solución tampón (véase la figura 19.2). Cualquiera de estos dos ensayos permite determinar la presencia de actividad auxinica en una muestra, pero no se pueden usar para cuantificaciones precisas o para la identificación del compuesto específico.

La espectrometría de masas es el método elegido cuando se desea obtener información sobre la estructura química y la cantidad de IAA. Esta técnica se usa junto con protocolos de separación que implican cromatografía de gases y permite la cuantificación e identificación de auxina en cantidades tan pequeñas como 10<sup>-12</sup> g (1 picogramo, o pg) de IAA, cantidad de auxina que se ha encontrado en una sección del tallo de guisante o en un grano de maiz. Estas sofisticadas técnicas han permitido a los investigadores analizar detalladamente los precursores de las auxinas, el número de recambio de las auxinas y la distribución de éstas en la planta.

# El IAA se sintetiza en meristemos, hojas jóvenes, frutos en desarrollo y semillas

La biosintesis de IAA en una planta está asociada a los tejidos en rápido crecimiento y división, especialmente brotes. Aunque prácticamente todos los tejidos vegetales parecen ser capaces de producir bajos niveles de IAA, los menstemos apicales de los tatlos, las hojas jóvenes, los frutos en desarrollo y las semillas son los lugares principales de síntesis del IAA en las plantas superiores (Liung v col. en prensa).

En los primordios foliares muy jóvenes de *Arabidopsis*, la auxina se sintetiza en el ápice. Durante el desarrollo de la hoja se produce un desplazamiento gradual del sitio de producción de la auxina en dirección basipétala a lo largo de los margenes y, más tarde, en la región central de la lámina. El desplazamiento basipétalo en la producción de la auxina se correlaciona estrechamente, y probablemente tiene una relación causal, con la secuencia de maduración basipétala del desarrollo de la hoja y la diferenciación vascular (Aloni 2001).

Por fusión del gen GUS (β-glucuronidasa) con un promotor que contiene un elemento de respuesta a la auxima y, transformando hojas de Arabidopsis con esta cons-



Figure 18.5 Detección de los ettos de símiseir y transporte de auxines en hojas jóvenes de primordio foller de Arabidopeie DRS usendo el gen mercedor GUS con un promotor senable a auxines. En los primeros estadios de la diferenciación del hidiátoto, es evidente la auxiencia de un centro de elevada síntesis de auxine como una mancha de GUS de color azul oscuro (fecha) en los lábulos de los márganes de las hojas eservadas de Arabidopsis. Un gradiente de actividad GUS diluida se autende desde el margan haola, la cadena vascular de diferenciación (punte de fecha), que funciona como un sumidero al que fluye la sutina originada en el lóbulo. (Gentieza de R. Alont y C. I. Utrich.) (Vésse la fotografía en color en el CD.)

trucción en un plásmido Ti usando Agrobacterium, es posible visualizar la distribución de auxina libre en las hojas jóvenes en desarrollo. La expresión de GUS, que se puede detectar histoquímicamente, comcide con los lugares de producción de auxina libre. Mediante esta técnica, recientemente se ha demostrado que la auxina es producida por un grupo de células localizadas en los sitios donde se desarrollan los hidátodos (Figura 19 5).

Los hidátodos son modificaciones de tipo glandular de los tejidos fundamentales y vasculares, típicos de los márgenes de las hojas que permiten liberar agua liquida (gutación) a través de los poros de la epidermis en presencia de presión radical (véase el capítulo 4). Como se muestra en la figura 19.5, durante los primeros estadios de la diferenciación de los hidatodos se puede observar claramente la existencia de un centro de elevada síntesis de auxinas gracias a la mancha de color azul oscuro (flecha) que deja el marcador GUS en los lóbulos de las hojas aserradas de *Arabidopsis* (Aloni y col. 2002). Se observa una cadena difusa de actividad GUS que va a los elementos de los vasos que se están diferenciando en la cadena vascular en desarrollo Esta micrografía captura el proceso de diferenciación celular regulado por auxinas en ese preciso momento.

Volveremos al tema del control de la diferenciación vascular más adelante en este capítulo.

#### Existen muchas rutas para la biosíntesia del IAA

El IAA está relacionado estructuralmente con el aminoácido triptófano, por lo que los primeros estudios sobre la biosintesis de auxina se centraron en el triptófano como posible precursor. Sin embargo, ha sido difficil demostrar la incorporación a los tejidos vegetales de triptófano exógeno marcado (como (<sup>3</sup>H)triptófano) en IAA. No obstante, una gran parte de las evidencias acumuladas muestran que las plantas convierten el triptófano en IAA por varias rutas, que se describen en los párrafos siguientes.

La ruta IPA. La ruta del ácido indol-3-pirávico (IPA) (véase la figura 19 6C) es probablemente la más comun de todas las rutas dependientes de triptófano. Implica una reacción de desammación para formar IPA, seguida de una reacción de descarboxilación para formar el indol-3-acetaldehido (IAId). El indol-3-acetaldehido es entonces oxidado a IAA por una deshidrogenasa especifica.

La rate TAM. La ruta de la triptamina (véase la figura 19.6D) es similar a la ruta IPA, excepto en que el orden de las reacciones de desaminación y descarboxilación es el contrario y los enzimas implicados son diferentes. Las especies que no utilizan la ruta IPA tienen la ruta TAM y se conoce al menos al menos un caso (tomate) en el que parece que coexisten ambas rutas, IPA y TAM (Nonhebel y col. 1993).

La rata IAN En la ruta del indol-3-acetonítrilo (IAN) (véase la figura 19.6B), el triptófano es convertido primero en indol-3-acetaldoxima y éste en indol-3-acetonítrilo. El enzima que convierte IAN en IAA se llama nutrilaza. La ruta IAN parece ser importante sólo en tres familias de plantas. Brasicáceas (familia de la mostaza), Poáceas (familia de herbáceas) y Musáceas (familia de la banana). Sin embargo, recientemente se han identificado genes similares al de la nitrilasa en las cucurbitáce-

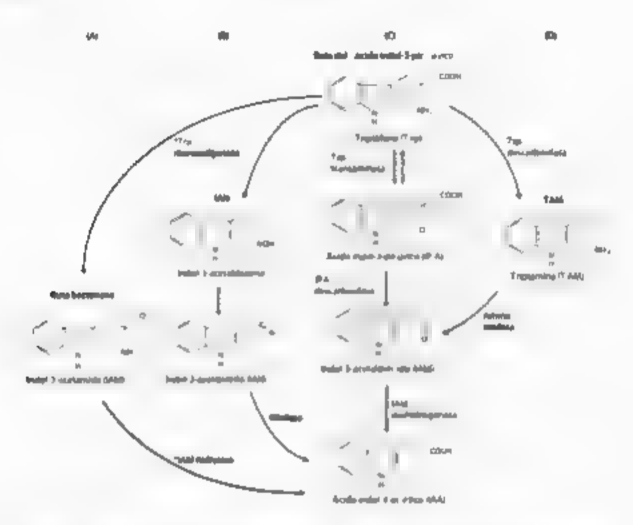


Figura 19.6 Putes biosintéticas del IAA dependientes de triptétano en plantas y bacterias. Los enzimas que setán presentes sóto en bacterias se señalan con un asteriaco. (Segun Bartel 1997.)

as (familia de la calabaza), solanáceas (familia del tabaco), fabáceas (legumbres) y resáceas (familia de la resa).

Se han clonado cuatro genes (NITI a NITI) que codifican los enzimas nitrilasas de Arabidopsis. Cuando se expresó NIT2 en plantas transgénicas de tabaco, las plantas resultantes adquirieron la capacidad de responder al IAN como una auxina, por hidrólisis de éste para dar IAA (Schmidt y col. 1996).

Existe otra ruta biosintetica dependiente de triptófano que usa el indol-3-acetamida (IAM) como un intermediario (véase la figura 19.6A) y que se encuentra en bacterias patógenas, como *Pseudomonas savastoni y Agrobacterium tumefaciens* Esta ruta utiliza dos enzimas, la triptófano monooxigenasa y la IAM hidrolasa. Con frecuencia, las auxinas producidas por estas bacterias con frecuencia elicitan cambios morfológicos en sus plantas buésped.

Además de las rutas dependientes del triptófuno, estudios genéticos recientes han proporcionado pruebas de que la sintesis de IAA se produce a través de una o más ru-

tas independientes de triptófano. La existencia de múltiples rutas de biosíntesis de LAA hace casi imposible que las plantas se queden sin auxina y es probablemente un refiejo del caracter y función esencial de esta hormona en el desarrollo vegeta).

## El IAA también se puede sintetizar a partir del Indol-3-gilcerol fosfato

Aunque durante mucho tiempo se ha sospechado la existencia de rutas de biosíntesis del IAA independientes del triptófano debido a los bajos niveles de convertión de triptófano marcado radiactivamente a IAA, tales rutas no pudieron ser
confirmadas y definidas hasta que se contó con métodos de aproximación genética.
Quizás el más interesante de estos estudios es el que implica al mutante de maiz *oras-*ge pericarp (orp., del inglés orange pericarp, pericarpo naranja) (Figura 19.7), en el
que las dos subunidades del enzima triptófano sintasa son inactivas (Figura 19.8).
El mutante orp es un auxótrofo estricto de triptófano, es decir, necesita triptófano exógeno para sobrevivir. Sin embargo, ni las plántulas orp ni las del tipo silvestre pueden convertir el triptófano en IAA, ni siquiera cuando se aporta suficiente triptófano
a las mutantes como para invertir los efectos letales de la mutación.

A pesar del bloqueo de la biosíntesis a partir de triptófano, el mutante *orp* contiene cantidades de IAA 50 veces mayores que las del tipo silvestre (Wright y col. 1991). Cuando se suministró (\*5N)antranilato (véase la figura 19.8) a las plántulas *orp*, se detectó el marcaje en el IAA, pero no en el triptófano. Estos resultados proporcionaron la mejor evidencia experimental de la existencia de una ruta de biosíntesis de IAA independiente del triptófano.

Estudios posteriores establecieron que el punto de ramificación de la biosintesis del IAA es el indol o su precursor, el indol-3-glicerol fosfato (véase la figura 19 8).

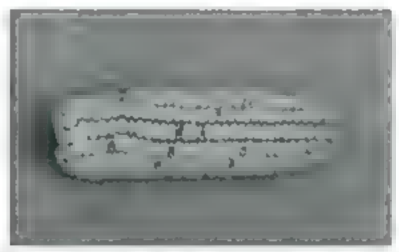


Figure 16.7 El mutante crange pericap (orp) de maiz ha perdido las dos subunidades de la triptófano sintese. En consecuencia, el pericarpo que rodes cada grano acumula glicósidos de ácido antrantido e indo. El color narenja en debido al exceso de indo. (Gentileza de Jenry D. Cohen.)

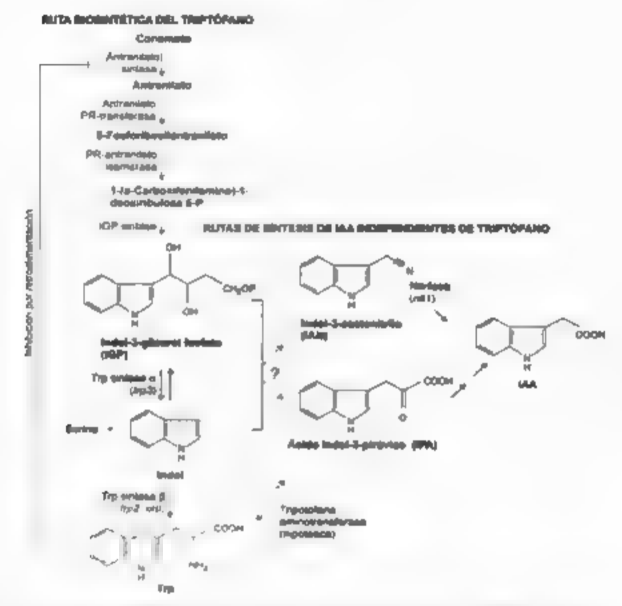


Figure 19.8 Rutas de biosintesis de IAA independentes de triptôtano en plantes. A la izquierda se musetra la ruta biosintética del triptôtano (Trp). Los mutentes explicados en el tema veb 19.4 se indican antre peréntesis. El precursor que eupone el punto de remiticación de la biosinasse independiente de reptificaes incierto (indoi-3-glicero) losfato o indoi) e IAN e IPA son dos posibles intermedianos. pR, fosforibosil. (Segun Bartel 1997.)

El IAN y el IPA son possibles intermedios, pero todavia no se ha identificado el precursor inmediato del IAA en la ruta independiente de triptófano.

El descubrimiento de la nata independiente de triptófano ha alterado drásticamente la visión de la biosintesis del IAA, pero se conoce muy poco sobre la importancia relativa de ambas dos rutas (la dependiente y la independiente de triptófano). En varias plantas se ha visto que el tipo de ruta utilizada para la biosíntesis del IAA varia según el tejido y los diferentes estadios del desarrollo. Así, por ejemplo, durante la embriogênesis en zanahoria, en las primeras etapas del desarrollo la ruta dependiente de triptófano es importante, imientras que la ruta independiente de triptófano es la principal después del establecimiento del eje radical-apical. (Para saber más de la biosintesis de IAA independiente de triptófano, consulte el tessa web 19.4).

## La mayor parta del IAA en la planta está unida covalentemente

Aunque el IAA libre es la forma de la hormona biològicamente activa, la gran mayorta de las auxunas se encuentran en las plantas unidas covalentemente. Estas auxinas conjugadas o «ligadas» se han identificado en todas las plantas superiores y se consideran hormonalmente inactivas.

Figure 19.9 Estructuras y rutas metabólicas propuestas para las auxines ligades. El diagrame muestra les astructuras de varios conjugados de IAA y rutas metabólicas propuestas implicades en su sintesis y degradación. Las fleches simples indicen rutas insversibles, las dobles fleches, rutas reversibles.

Indetectival 3-O-mis incellal

El fAA se ha encontrado conjugado con compuestos de alto y de bajo peso molecular.

- Las auxinas conjugadas con compuestos de bajo peso molecular son los ésteres de IAA con glucosa o muo-mositol y los conjugados con amidas como el IAA-N-aspartato (Figura 19.9).
- Los conjugados de IAA con compuestos de alto peso molecular son el IAA-glucano (7–50 unidades de glucosa unidas al IAA) y las IAA-glicoproteinas encontradas en las semillas de coreales.

Los compuestos a los que se conjugan las auxinas y la extensión de la conjugación depende de los enzimas específicos de conjugación. La reacción mojor estudiada es la conjugación del IAA a la glucosa en Zea mays.

Las concentraciones más altas de auxina libre en plantas vivas se han encontrado en menstemos apical caulinar y en las hojas jóvenes, dado que éstos son los centros principales de sintesis de auxina. Sin embargo, las auxinas están ampliamente distribuidas por toda la planta. De hecho, el metabolismo de las auxinas conjugadas puede ser incluso un factor importante en la regulación de los niveles de auxina libre. Por ejemplo, durante la germinación de las semillas de Zea mays, el IAA-mio-mositol es transportado desde el endospermo al coleóptilo a través del floema. Se cree que al menos una parte del IAA libre producido en los ápices de los coleóptilos de Zea mays deriva de la hidrólisis del IAA-mio-mositol

Por otra parte, se ha comprobado que los estimulos ambientales como la luz y la gravedad influyen en la velocidad de conjugación de la auxina (eliminación de la auxina tibre) y en su liberación (hidrólisis de la auxina conjugada). Además, la formación de auxina conjugada puede tener otras funciones, como el almacenamiento y la protección frente a la degradación oxidativa.

# El IAA se degradado por múltiples rutas

Al igual que en la biosíntesis de IAA, la ruptura enzimática (oxidación) de IAA puede implicar más de una rista. Durante algún tiempo se creyó que los enzimas peroxidasas eran los principales responsables de la oxidación del IAA, debido sobre todo a que estos enzimas estan presentes en todos los tejidos de las plantas superiores y a que su capacidad para degradar IAA se puede demostrar in vitro (Figura 19.10A). Sin embargo, el significado fisiológico de la ruta peroxidasa no está claro. Por ejemplo, no se han observado cambios en los niveles de IAA en plantas transgênicas que tienen aumentada o reducida diez veces la actividad peroxidasa (Normanly y col. 1995).

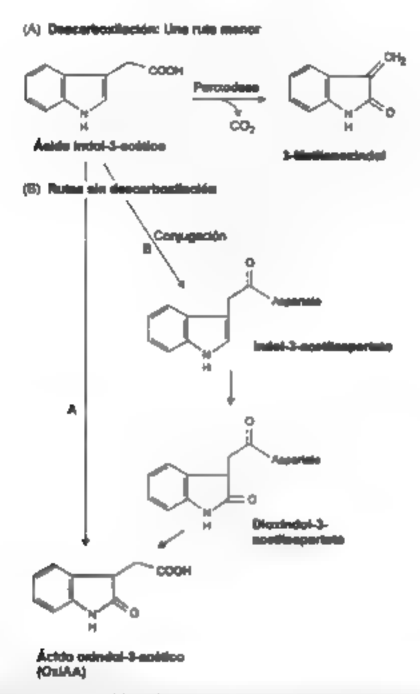


Figure 19.10 Biodegradación del IAA. (A) Le ruis perceidase (ruis de descarboxilación) tiene una partiolpeción relativamente minoritaria. (B) Les dos ruiss um descarboxilación de la degradación cedativa del IAA, A y B, son les ruiss mesabólicas más comunes.

Según datos obtenidos con marcajes isotópicos y por identificación de metabolitos, hay otras dos rutas oxidativas probablemente más implicadas en la degradación controlada de IAA (vénse la figura 19 10B). El producto final de estas rutas es el ácido oxindol-3-acético (OxIAA), un compuesto que se produce de forma natural en el endospermo y en los tejidos de los brotes de Zea mays. En una ruta, el IAA es oxidado sin descarboxilación a OxIAA. En otra ritta, el conjugado IAA-aspartato es oxidado en primer lugar al intermediario dioxindol-3-acetilaspartato y luego a OxIAA.

In vitro, el EAA se oxida no enzimáticamente cuando se expone a luz muy intensa y su fotodestrucción puede ser promovida por pigmentos vegetales como la riboflavina. Pero la función in vivo de la ruta de fotooxidación, si existe, se presume poco importante, aunque se han aislado en plantas los productos de fotooxidación de la auxina.

## Existen dos orgánulos de acumulación de IAA en la célula: el citosol y los cioropiastos

La distribución de IAA en la célula parece estar regulada por el pH. Como el IAA<sup>+</sup> no puede atravesar las membranas por si mismo, mientras que el IAAH se difunde rápidamente a través de ellas, la auxina tiende a acumularse en los compartimentos más alcalinos de la célula.

Se ha estudiado la distribución del IAA y su metabolismo en células de tabaco y se ha visto que, aproximadamente un tercio del IAA se encuentra en los cloroplastos y el resto está en el citosol, mientras que el IAA conjugado se localiza exclusivamente en el citosol. El IAA del citosol es metabolizado bien por conjugación o bien por catabolismo sin descarboxilación (véase la figura 19.10). En los cloroplastos, el IAA está protegido de estos procesos, pero está regulado por la cantidad de IAA citosólico, con el que está en equilibrio (Sitbon y col. 1993).

Los factores que regulan la concentración en estado estacionamo de auxina libre en las células vegetales están resumidos con un diagrama en el tema web 19.5.

#### EL TRANSPORTE DE AUXINAS

Los ejes principales de tallos y raices, junto con sus ramificaciones, muestran una polaridad estructural ápice-base que tiene su origen en la polaridad del transporte de auxinas. Poco después de que Went desarrollara el test de curvatura del coleóptilo se descubrió que el IAA se mueve principalmente desde el ápice a la base (basipétalamente) en secciones aisladas de coleóptilos de avena. Este tipo de transporte unidireccional se denomina con frecuencia transporte polar. Las auxinas son las únicas hormonas de crecimiento vegetales que se transportan polarmente.

Como el ápice caulinar es la principal fuente de azixinas de toda la planta, durante mucho tiempo se ha creido que el transporte polar de las auxinas era la causa principal del gradiente que se extendia desde el ápice caulinar al ápice de la raiz. El gradiente longitudinal de auximas desde el tallo a la raiz afecta a varios procesos del desarrollo, como son la elongación del tallo, la dominancia apical, la reparacion de beridas y la senescencia de las hojas.

Recientemente se ha encontrado que una cantidad importante del transporte auxinico se produce también por el floema y que el floema es, probablemente, la principal ruta por la que la auxina es transportada acropétalamente (es decir. hacia el ápice) en la raiz. Por tanto, hay más de una ruta responsable de la distribución de las auxinas en la planta.

#### El transporte polar necesita energía y es independiente de la gravedad

Para estudiar el transporte de IAA, los investigadores han utilizado el método de las bloques de agar dadores-receptores (Figura 19.11), se coloca un bloque de agar con atxuna marcada con un radioisótopo (bloque dador) en el extremo de un segmento de tejido y el bloque receptor en el otro extremo del tejido. El movimiento de la auxina a lo largo del tiempo se puede determinar midiendo la radiactividad en la placa receptora.

A partir de muchos estudios de este tipo, se identificaron las propiedades generales del transporte polar del IAA. Los tejidos difieren entre si en el grado de polaridad del transporte de IAA. Así, en coleóptilos, tallos vegetativos y hojas de peciolos predomina el transporte basipétalo. El transporte polar no se ve afectado por la orien-

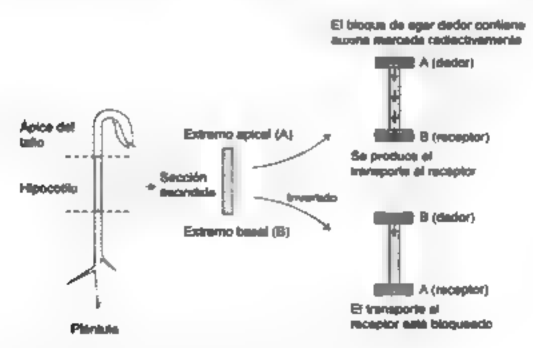


Figura 19.11 El método estándar de medición del transporte polar de auxines. La polaridad del transporte es independiente de la prientación con respecto a la gravedad.

TAZ & 26/068



Figure 19.12 Les refote crecen desde los extremos basalés de éstas secciones de bambú, incluso cuando su orientación está inventde. Les refotes se forman en el extremo basal debido a que el transporte polar de las suxinas en el tallo as independiente de la graveded. (Foto © M. S. Willons.)

tación del tejido (al menos en cortos períodos de tiempo), de manera que es independiente de la gravedad.

En la figura 19 12 se puede observar una demostración sencilla de que la gravedad no afecta al transporte polar. Cuando se colocan tallos cortados (en este caso de bambú) en una cámara de humedad, las raíces adventicias siempre se forman en el extremo basal de las secciones cortadas, incluso cuando se invierte la orientación de éstas. Puesto que la diferenciación radical se ve estimulada por un aumento en la concentración de auxinas, éstas deben ser transportadas basipétalamente en el tallo, incluso cuando la sección cortada está orientada al revés.

El transporte polar se produce mediante una comunicación célula a célula, más que a través del simplasto. Es decur, las auxinas salen de la célula a través de la membrana plasmática, se difunden a través de la lámina media y entran en la célula de abajo a través de su membrana plasmática. La pérdida de auxina de las células se denomina salida de auxina; la entrada de auxina a las células se lla-

ma incorporación de auxuna. El proceso global necesita energía metabólica, como muestra la sensibilidad del transporte polar a la falta de  $O_2$  e inhibidores metabólicos.

La velocidad del transporte polar de auxina es de 5 a 20 cm h<sup>-1</sup>, mucho más rápida que la velocidad de difusión (véase el tema web 3.2), pero más lenta que la velocidad de transporte a través del floema (véase el capítulo 10). Como apuntamos anteriormente, el transporte polar es específico de las auxinas activas, ya sean naturales o sintéticas. Ni los análogos inactivos de la auxina ni los metabolitos auxinicos son transportados polarmente, lo que sugiere que el transporte polar implica proteinas transportadoras específicas en la membrana plasmática que reconocen la hormona y sua análogos activos.

El principal sitio de transporte polar basipétalo de auxinas en tallos y hojas es el tejido parenquimático vascular. Los coleóptilos parecen ser la excepción, ya que el transporte polar basipétalo se da principalmente en los tejidos no vasculares. El transporte polar acropétalo en la raiz está asociado específicamente al xilema parenquimático del cilindro vascular (Palme y Galweiler 1999). Sin embargo, como veremos más adelante en este capítulo, la mayor parte de la auxina que alcanza el ápice radical es transportada a través del floema.

Se ha demostrado el transporte basipétalo de una pequeña cantidad de auxina desde el ápice radical. En tas raíces de maiz, por ejemplo, el fAA marcado radiactivamente aplicado al ápice de la raíz es transportado basipétalamente entre 2 y 8 mm (Young y Evans 1996). El transporte basipétalo de la auxina en la raíz se produce en los tejidos epidérmicos y corticales y, como veremos, tiene un papel fundamental en el gravitropismo.

## Se ha propuesto un modelo quimicamético para explicar el transporte polar

El descubrimiento del mecanismo quimiosmótico del transporte de solutos a finales de 1960 (véase el capítulo 6) dio lugar a su aplicación al transporte polar de auxina. Según el modelo químiosmótico del transporte polar del IAA actualmente aceptado, la absorción de auxina está dirigida por una fuerza protón motriz (ΔΕ + ΔρΗ) a través de la membrana plasmática, mientras que la salida de la auxina está dirigida por el potencial de membrana, ΔΕ. (La fuerza protón motriz se describe con más detalle en el tesna web 6.3 y en el capítulo 7 )

Una característica crucial del modelo de transporte polar es que las proteinas transportadoras de la salida de la auxina están localizadas en los extremos basales de las células conductoras (Figura 19 13). A continuación se exponen una a una las pruebas que apoyan cada uno de las etapas de este modelo.

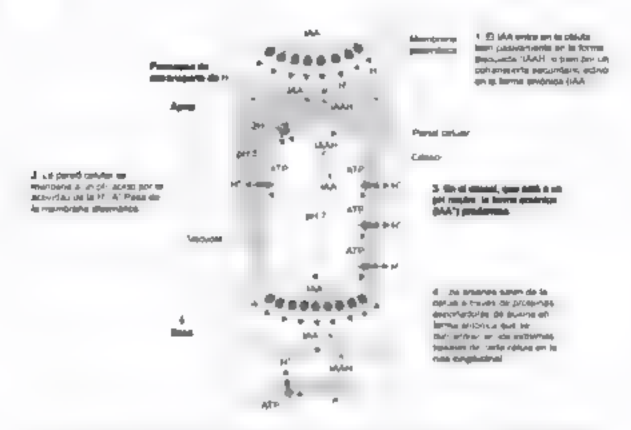


Figure 19.13 El modelo quimicamótico pere el transporte polar de austres. Se l'ustre una célule en une columns de célules transportadores de austre. (Segun Jacobs y Gilbert 1983.)

La incorporación de auxinas. La primera etapa en el transporte polar es la entrada de auxinas. De acuerdo con el modelo, las auxinas entran en la célula vegetal desde cualquier punto por dos mecanismos.

- La difusión pesiva de la forma protonada (IAAH) a través de la bicapa lipidica.
- 2 El transporte activo secundario de la forma disociada (IAA ) mediante un transportador simporte 2H\*-IAA\*

La doble ruta de incorporación de auxinas es debida a que la permeabilidad pasiva de la membrana frente a las auxinas depende mucho del pH apoplástico.

La forma no disociada del ácido indol-3-acètico, en la que el grupo carboxilo está protonado, es lipofilica y difunde rápidamente a través de las bicapas lipidicas. Por el contrario, la forma disociada está cargada negativamente y no puede cruzar la membrana si no es unida a una proteina. Como la H'-ATPasa de la membrana plasmática suele mantener el pH de la solución de la pared celular alrededor de 5, cerca de la mitad de las auxunas ( $pK_a = 4.75$ ) en el apoplasto estará en la forma no disociada lAAH y difundirán pasivamente a favor de gradiente a través de la membrana plasmática. Las evidencias experimentales de que la incorporación de auxina es depentistica. Las evidencias experimentales de que la incorporación de auxina es depentistica.

diente del pH proceden de la demostración de que el IAA incorporado en las células vegetales aumenta a medida que disminuye el pH celular desde valores neutros a ácidos.

Se ha demostrado que hay un mecanismo secundario de incorporación activa mediada por transportadores, saturable y especifico para auxinas activas (Lomax 1986). Se realizaron experimentos en los que se manipularon artificialmente los valores de ΔΕ y ΔρΗ en vesiculas de membrana aisladas de calabacin (*Cucúrbita pepo*), y se observó que la incorporación de auxina radiactiva aumentaba en presencia de un gradiente de pH, al igual que sucedía con la incorporación pasiva, pero también cuando el interior de la vesicula estaba cargado negativamente respecto al exterior

Estos y otros experimentos sugieren que existe un cotransporte simporte de H\*-IAA\* en el que se intercambian dos protones por cada anión de auxina. Este transporte activo secundario de auxina permite aumentar la acumulación de auxina más que la simple difusión pasiva porque está dirigido por la fuerza protón motriz.

En races de Arabidopsis se ha identificado una proteina transportadora de auxina de tipo permeasa, AUXI, refacionada con proteinas bacterianas transportadoras de aminoácidos (Bennett y col. 1996). Las raíces de los mutantes aux / son agravitrópi-

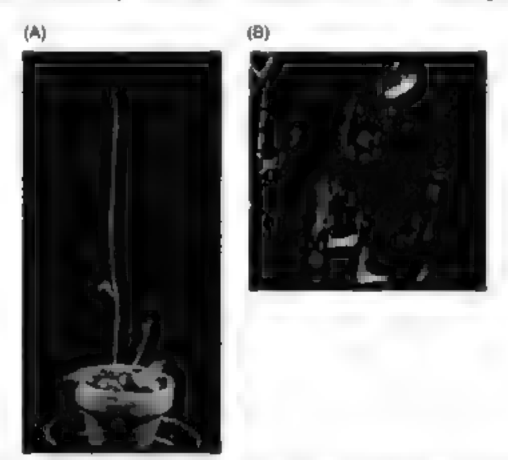


Figure 19.14 El mutente pir 2 de Arabidopais (A) y la localización de la proteíne PRVS en los extremos baautes de las célules conductoras por microscopia de inmunofluorescencia (B). (Gentilaza de L. Gáliveller y K. Palme.)

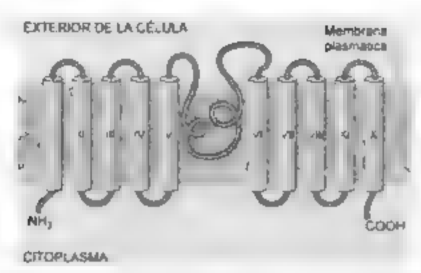


Figure 19.15 Topología de la proteína PIN1 en los clez segmentos transmembrane y un gran bucie hadrofilico en el medio. (Segun Paime y Gárweter 1999.)

cos, lo que sugiere que la incorporación de auxina es un factor limitante para el gravitropismo en raices. Como predice el modelo quimiosmótico, AUX1 parece estar utilformemente distribuida en las células de la ruta de transporte polar (Marchant y col. 1999). Así, en general, la polaridad del transporte de auxina está gobernada por la etapa de salida de auxina, más que por la de entrada.

La salida de la ascrina. Una vez que entra en el citosol, que tiene un pH de 7,2, casi todo el IAA se disociará a la forma aniónica. Como la membrana es menos permeable al IAA que al IAAH, el IAA tenderá a acumularse en el citosol. No obstante, una gran parte de la auxina que entra en la célula escapa gracias a una proteína exportadora de antones atorina. De acuerdo con el modelo quimiosmótico, el transporte de IAA fuera de la célula está dirigido por el potencial de membrana del interior, que es negativo.

Como explicamos anteriormente, la característica principal del modelo quintiosmótico para el transporte polar es que la salida de IAA tiene lugar preferentemente en el extremo basal de cada célula. La repetición de la incorporación de la auxina en el extremo apical de la célula y la liberación preferente desde la base de cada célula de la ruta da lugar al efecto global del transporte polar. Una familia de posibles proteínas exportadoras de auxina, conocidas como proteínas PIN (nombre que procede de las inflorescencias con forma de pino formadas por el mutante pin l de Arabidopsis, figura 19 14A) están localizadas precisamente, como predice el modelo, en los extremos basales de las células conductoras (véase la figura 19 14B).

Las proteinas PIN tienen de 10 a 12 segmentos transmembrana característicos de una gran superfamilia de transportadores bacterianos y eucarióticos, que incluye

proteínas de resistencia a fármacos y transportadores de aziicares (Figura 19 15). A pesar de las similitudes topológicas con otros transportadores, los estudios recientes sugieren que las proteínas PIN pueden accesitar otras proteínas para su actividad y que pueden formar parte de complejos proteícos mayores.

#### Los inhibidores del transporte de auxine bioquean el flujo de salida de auxine

Se han sintetizado varios compuestos que pueden actuar como inhibidores del transporte de auxina (ATI), entre los que se incluyen el NPA (ácido 1-N-naftiffa-lámico) y el TIBA (ácido 2,3,5-triyodobenzoico) (Figura 19-16). Estos inhibidores bloquean el transporte polar y evitan la salida de la auxina. Se puede demostrar este fenómeno por incorporación de NPA o TIBA bien en el bloque dador o bien en el bloque receptor en un experimento clásico de transporte de auxina. Ambos compuestos inhiben el flujo de auxina al bloque receptor, pero no afectan a la incorporación de la auxina por parte del bloque dador.

Algunos ATI, como el TIBA, que tienen una actividad auxínica débil y son transportados polarmente, pueden inhibir parcialmente el transporte polar al competir con la auxina por el sitio de unión en la proteina transportadora. Otros, que no son transportados polarmente, como el NPA, se cree que interfieren en el transporte de auxina al unirse con las proteínas asociadas al complejo del transportador de auxina. Estas proteinas que unen NPA también se encuentran en los extremos basalos de las cólulas conductoras, lo que coincide con la localización de las proteínas PIN (Jacobs y Gilbert 1983).

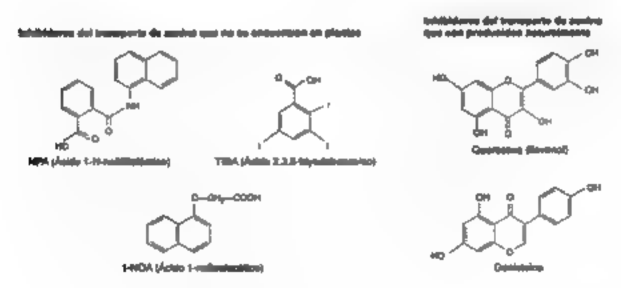


Figure 19.16 Estructura de inhibidores del transporte de auxines.

Recientemente se ha identificado otra clase de proteinas ATI que inhiben la proteina transportadora de auxina AUXI (Parry y col. 2001). Por ejemplo, el ácido 1naftoxiacético (1-NOA) (véase la figura 1916) bloquea la incorporación de la auxina a las celulas y cuando se aplica en plantas de *Arabidopsis* provoca una falta de gravitropismo similar a la del mutante *auxi*. Al igual que sucede con la mutación auxi, ni el 1 NOA ni ninguno de los mhibidores específicos de AUXI bloquean el transporte polar de auxinas.

## Les proteínas PIN son rápidemente recirculadas a y desde la membrana plasmática

La localización basal de las proteínas transportadoras de salida de auxina (mplica la existencia de vesiculas de secreción diana en los extremos basales de las células conductoras. Recientemente se ha demostrado que las proteína PIN, aunque estables, no permanecen en la membrana plusmàtica de forma permanente, sino que son ràpi-

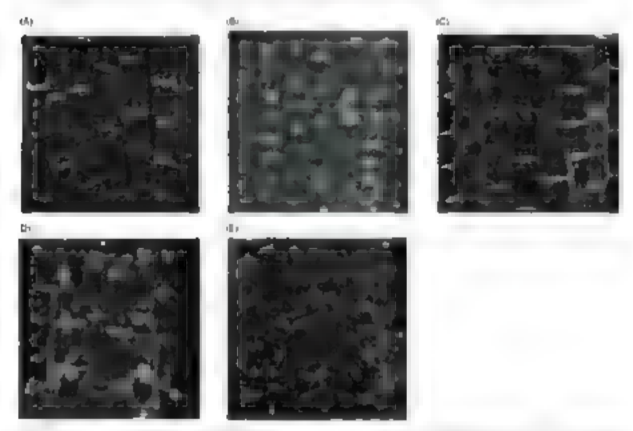


Figura 19.17 Les inhibitiores del transporte de auxine bloquesn le secreción de la proteíne esportadora de auxinas. PIN1 hacia la membrana plasmática. (A) El control munistra la localización asimétrica de PIN1 (B) Después del tratamiento con brafeldina A (BFA). (C) Tras un lavado de dos horas con un tampón para eliminar el BFA. (D) Tras un lavado para quitar el BFA con oficinlesina D. (E) Tras un lavado para eliminar el BFA con el inhibitor del transporte de auxina TIBA en el tampón de lavado. (Fotos gentileza de IQaus Palme 1996.)

damente recirculadas a un compartimento endosómico todavia no identificado a través do vesículas endocíticas y de allí son recicladas de vuelta a la membrana plasmática (Geldiser y col. 2001).

Antes del tratamiento, la proteína PIN1 se localiza en los extremos basales (arriba) de las células parenquimáticas corticales (Figura 19.17A). El tratamiento de plántulas de Arabidopsis con brefeldina A (BFA), que obliga a las vesiculas del aparato
de Golgi a agregarse cerca del núcleo, hace que PIN se acumule en esos compartimentos intracelulares anormales (véase la figura 19.17B). Cuando el BFA se elimina
mediante lavado con un tampón, se reestablece la localización normal en la membrana plasmática de la base de la células (Figura 19.17C). Pero cuando en el tampón normal de lavado se incluye citochalasina D, un inhibidor de la polimerización

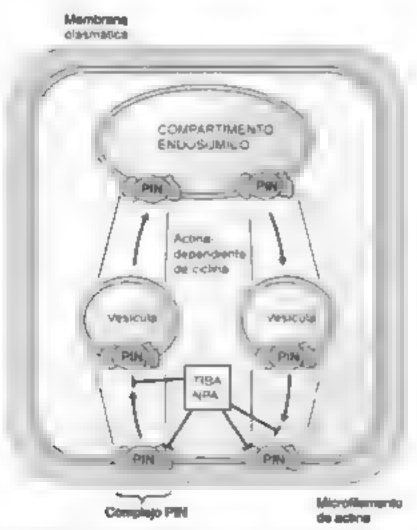


Figure 19.18 Recirculación de PTN dependiente de auxins entre la marrixana plasmética y un compertimento andosómico. Los inhibidores del transporte de auxines, TIBA y NPA, interferen en la relocalización de las proteínas PIN1 en las membranas plasméticas baselas después del tevado para eliminar BFA (véase la figura 19.17). Esto augiere que estos inhibidores del transporte de auxina interferen en la recirculación de PIN1

de la actina, se impide la relocalización normal de PIN en la membrana plasmática (véase la figura 19 17D). Estos resultados indican que las PIN son recirculadas rápidamente entre la membrana plasmática de la base de la célula y un compartimento endosómico no identificado, mediante un mecanismo dependiente de actina.

Aunque se unen a dianas diferentes, tanto el TIBA como el NPA interfieren con el tráfico vesicular a y desde la membrana plasmática. La mejor forma de demostrar este fenómeno es incluir TIBA en la solución de lavado después del tratamiento con BFA. En estas condiciones, el TIBA evita la relocalización normal de PIN en la membrana plasmática después del tratamiento de lavado (véase la figura 19.17E) (Geldner y col. 2001).

Los efectos del TIBA y el NPA sobre la recirculación no son específicos de las proteínas PIN y se ha propuesto que las proteínas ATI pueden ser en realidad inhibidores generales de la circulación de la membrana (Geldenr y col. 2001). Por otro lado, ni el TIBA ni el NPA por separado son capaces de deslocalizar las proteínas PIN, incluso aunque bloqueen la salida de auxina. Por lo tanto, estos inhibidores deben también ser capaces de anhibir directamente la actividad de transporte de los complejos PIN en la membrana plasmática, por unión bien a las PIN (como hace el TIBA) o bien a las proteínas reguladores (como hace el NPA).

En la figura 19.18 se muestra un modelo sumplificado de los efectos del TIBA y el NPA sobre la recirculación de PIN y la salida de auxina. En el ensayo web 19.2 bay un modelo más completo que encorpora muchos de los descubrimientos más recientes.

## Los flevonoides actúan como ATI endógenos

Existen numerosas pruebas de que los flavonoides (véase el capítulo 13) pueden actuar como reguladores endógenos del transporte polar de auxinas. De hecho, los compuestos flavonoides naturales aglicona (flavonoides sin azúcares unidos) son capaces de competir con el NPA por su sitio de unión en las membranas (Jacobs y Rubery 1988) y suelen estar localizados en los extremos basales de las células donde se concentran las proteínas exportadoras de auxina (Peer y col. 2001). Además, estudios recientes han demostrado que las células de los mutantes de *Arabidopsis* deficientes en flavonoides acumulan menos auxina que las células de tipo silvestre y que las plántulas mutantes que carecen de flavonoides tienen afterados los perfiles de distribución de auxinas (Murphy y col. 1999, Brown y col. 2001).

Muchos de los flavonoides que desplazan el NPA de su sitio de unión sobre las membranas también son inhibidores de las proteína quinasas y proteína fosfatasas (Bernasconi 1996). Se ha identificado un mutante de *Arabidopsis* designado como *ren1* (del inglés roots curls in NPA 1, raices rizadas por NPA 1) debido a un aumento de la

sensibilidad a NPA. El gen RCN1 está muy relacionado con una subunidad reguladora de la proteina fosfatasa 2A, una serma/treonma fosfatasa (Garbers y col. 1996).

Las proteína fosfatasas son conocidas por su participación en la regulación enzimática, la expresión génica y la transducción de señal mediante la eliminación de los grupos fosfatos reguladores de las proteínas (véase el capítulo 14 en la página web). Este hallazgo sugiere que podría haber una ruta de transducción de señal que utiliza proteína quinasas y proteína fosfatasas implicadas en la señalización entre las proteínas de unión de NPA y las proteínas exportadoras de auxinas.

#### Le auxine es también transportada de forme no polar a través del flores

La mayor parte del IAA que se sintetiza en las hojas maduras parece ser transportado al resto de la planta a través de una ruta no polar a través del floema. Las au-

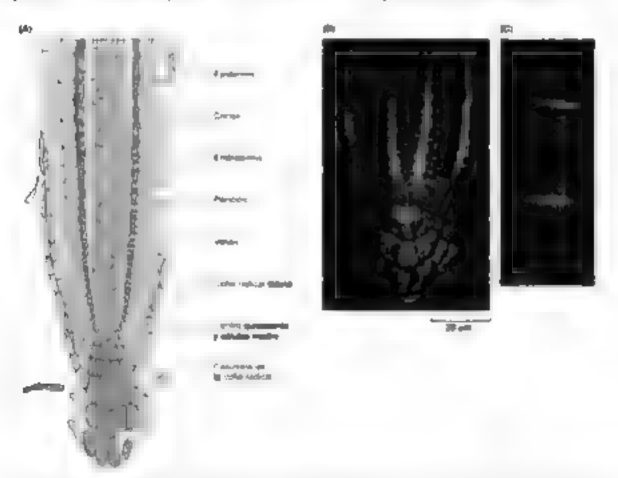


Figure 19.19 La permessa de auxima AUX1 se expresa en un lugar específico de la columeia, la cofia lateral radical y los tajdos del clindro vescular. (A) Degrama de lescôtules en el ápice de la raiz de Arabidopsis. (B) Inmunolocalización de AUX1 en el protoficiema de les cálules del clindro vescular, un grupo central de célules en la columeia y en les cálules de la cofia de las raices laterales. (C) Localización asimétrica de AUX1 en una fila de cálules del protoficiema. La escala es 2 pm en C. (Segun Swarup y col. 2001.)

xinas, junto con otros componentes de la savia del floema, se pueden transportar desde las hojas hacia arriba o hacia abajo en la planta a velocidades muy superiores a lasdel transporte polar (véase el capítulo 10). El transporte de la auxina por el floema esprácticamente pasivo, es decir, no necesita energia de forma directa.

Aunque aun no esta clara la importancia de la ruta floemática frente al sistema de transporte polar para el movimiento a largas distancias del IAA en las plantas, las pruebas sugieren que dicha ruta floematica es importante para controlar procesos como la división de las células cambiales, la acumulación de calosa o su eliminación de los elementos de los tubos embosos y la formación de raices ramificadas. De hecho, el floema parece representar la principal ruta de transporte de auxinas a largas distancias hacia la raiz (Aloni 1995, Swarup y col 2001).

El transporte polar y el transporte por el floema no son independientes el uno del otro. Estudios recientes en guisante con IAA marcado radiactivamente sugieren que las auxinas pueden ser transferidas desde la ruta floemàtica no polar a la ruta de transporte polar. Esta transferencia tiene lugar principalmente en los tejidos inmaduros del ápice del tallo.

En Arabidopitr se ha documentado recientemente un segundo ejemplo de transferencia desde la ruta floemàtica no polar al sistema de transporte polar. Se ha demostrado que la permeasa AUXI se localiza asimétricamente en la membrana plasmàtica del extremo superior de les célules protofloemàticas de la raiz (es decir, el extremo distal desde el apice) (Figura 19.19).

Se ha propuesto que esta permeusa AUX1 orientada asimétricamente, promueve el movimiento acropetalo de la auxina desde el floema al ápice radical (Swarup y col 2001). Este tipo de transporte polar basado en la localización asimetrica de AUX1 difiere del transporte polar que se produce en el brote y en la región basal de la raiz, que está basado en la distribución asimétrica del complejo PIN

Notese en la figura 19.19B que AUXI se expresa abundantemente en un grupo de células de la columbia de la cofia radical, así como en las células de la cofia de las ratices laterales que se superponen a las células de la zona de elongación distal de la ratiz Estas células forman una ruta basipétala menor, pero fisiológicamente importante, en la que la auxina que alcanza la columbia es redirigida bacia los tejidos exteriores de la zona de elongación. Tendremos la oportunidad de estudiar la importancia de esta ruta cuando analicemos el mecanismo de gravitropismo radical.

# EFECTOS FISIOLÓGICOS DE LAS AUXINAS: ELONGACIÓN CELULAR

La auxina fue descubierta como la hormona amplicada en la curvatura de los coleóptilos hacia la luz. El coleóptilo se dobla hacia la luz por las velocidades de crecumiento diferentes de la cara illuminada respecto a la que permanece en sombra (véase la figura 19.1). La capacidad de la auxima para regular la velocidad de elongación celular ha fascinado a los científicos. En esta sección revisaremos la fisiología de la elongación celular inducida por auxima, algunos de cuyos aspectos fueron analizados en el capítulo 15

#### Las auxinas inducen el crecimiento en tallos y coleóptilos a inhiben el crecimiento en raíces

Como ya hemos visto, la auxina se sintetiza en el ápice caulinar y se transporta basipétalamente a los tejidos inferiores. El aporte constante de auxina que llega a las regiones subapicales del tallo o del coleóptilo es necesario para la elongación continuada de estas células. Como los niveles endógenos de auxina en la región de elongación celular de una planta normal sana estan cercanos al óptimo para el crecimiento,

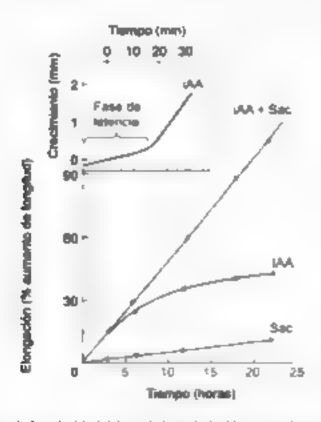


Figure 19.20 Seguimiento de la velocidad del crecimiento inducido por autine en secciones de coleóptilo de Avene. El crecimiento se represente como porcentaje de aumento de longitud. La eutras se eñadió e tiempo cero. Cuendo se añade secerore (Sec) el medio, la respueste punde continuer durante més de 20 hone. La secerore protorga la respueste el les euclinas principalmente porque proporcione un abluto di-méticamente activo que puede ser incorporado para el mentenimiento de la presión de turgencia durante la elongación pelular. El ICCI puede austituir a la seceroria. El cuedro interior muentre una gráfica de seguimiento a corto plazo usando un transductor electrónico austituir a la posición. En este gráfica, el crecimiento se representa como la longitud absolute (en mismetros) frente el tempo. La curva muestra un período de (giancia de unos 15 minutos para el inicio del crecimiento inducicio por austres. (Según Clatand 1995.)

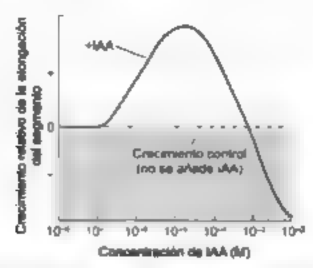


Figure 18.21 Típica curve de dosin-respuests para el crecimiento inducido por IAA de tallo de guiserte o de secciones de coleóptilos de avena. Se represente el crecimiento de secciones secundidas de coleóptilos o de tallos jávenes frente a la adición de centrades precientes de IAA exógeno. A concentraciones mayores (unos 10-4 M), el IAA comienza a ser manos electric; e unos 10-4 M lega a ser inhibidor como demusetra el hecho de que ta curva cas por debajo de la linea de puntos, que representa el crecimiento sin actolón de ausones.

la pulverización de la planta con auxina exògena produce sólo una modesta y breve estimulación del crecimiento y puede llegar a tener un efecto inhibidor en plántulas que crecen en oscuridad, que son más sensibles a concentraciones supraóptimas de auxina que las plantas que crecen a la luz.

Sin embargo, cuando se elimina la fuente endògena de auxina por escisión de las secciones que contienen la zona de elongación, la velocidad de crecimiento se reduce tápidamente a niveles basales. Dichas secciones escindidas responderán drásticamente a la auxina exógena, aumentando rápidamente su velocidad de crecimiento para volver a los niveles de la planta intacta.

En experimentos de larga duración, el tratamiento de las secciones escindidas de coleóptilos (véase la figura 19.12) o de tallos de dicotiledoneas con auxina estimula la velocidad de crecumiento de la sección durante más de 20 horas (Figura 19.20). La concentración de auxina óptima es de 10<sup>-6</sup> a 10<sup>-5</sup> M (Figura 19.21). La inhibición por debajo de una concentración óptima se suele atribuir a la biosintesis de etileno inducida por auxina. Como veremos en el capítulo 22, la hormona gaseosa, etileno, inhibe la elongación del tallo en muchas especies.

El mecanismo de control de la elongación radical resulta difícil de demostrar, quizás porque la auxina induce la producción de etileno, un inhibitor del crecimiento radical. No obstante, incluso aunque la biosíntesia de etileno esté bloqueada especificamente, a bajas concentraciones (10<sup>-10</sup> a 10<sup>-9</sup> M) de auxina se promueve el crecimiento de las raices miactas, mientras que concentraciones mayores (10<sup>-6</sup> M) inhiben el crecimiento. Por tanto, las raíces necesitan un minimo de concentración de

auxina para crecer, pero el crecimiento radical está fuertemente inhibido por las concentraciones de auxina necesarias para estimular la elongación de tallos y coleóptilos.

#### Los tejidos exteriores de los tallos de las dicotiledóneas son les dianas de la acción de las auxinas

Los tallos de las dicotiledóneas están formados por muchos tipos de tejidos y células, de los cuales sólo algunos pueden limitar la velocidad de crecumiento. Este aspecto se ilustra con un experimento sencillo. Cuando se cortan longitudinalmente secciones de regiones en crecimiento de tallos de dicotrledóneas etioladas, como guisante, y se incuban en una disolución tampón, las dos mitades se curvan hacia fuera.

Este resultado indica que, en ausencia de auxana en los tejidos centrales incluidos la médula, los tejidos vasculares y el córtex más interno, se elongan más rápidamente que los tejidos externores, que son el córtex externo y la epidermis. Por tanto, los tejidos más externos deben limitar la velocidad de extensión del tallo en ausencia de auxinas. Sin embargo, cuando las secciones cortadas se incuban en un tampón al que se le ha añadido auxina, las dos mitades se vuelven a curvar, pero ahora hacia dentro, lo que demuestra que los tejidos más externos de los tallos de las dicotiledóneas son las primeras dianas de la acción de las auxinas durante la elongación celular.

La observación de que las capas celulares exteriores son las dianas de las auxinas parece estar en conflicto con la localización de transporte polar en las células del parénquima de los haces vasculares. Sin embargo, la auxina puede moverse lateralmente desde los haces vasculares de los tallos de las dicotifedóneas a los tejidos más externos de la zona de elongación. Por otro lado, en coleóptilos, todos los tejidos no vasculares (epidermis más mesofilo) son capaces tanto de transportar suxinas como de responder a elfas.

#### El período de latencia mínimo para el crecimiento inducido por auxinas es de diez minutos

Se puede seguir el crecimiento en respuesta a auxinas con una resolución extremadamente alta cuando se escunde una sección de tallo o coleóptilo y se inserta en un mecanismo capaz de medir el crecimiento. Sin auxina en el medio, la velocidad de crecimiento disminuye rápidamente. La adición de la auxina provoca un claro incremento en la velocidad de crecimiento después de un período de latencia de tan solo 10 o 12 minutos (véase el recuadro de la figura 19.20).

Tanto los coleóptilos de Avena (avena) como los hipocótilos (tallos de dicotiledóneas) de Glycine max (soja) alcanzan la máxima velocidad de crecimiento entre 30 y

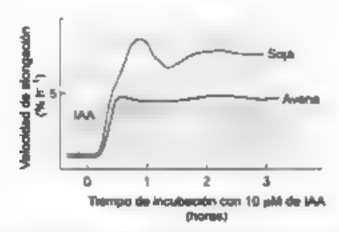


Figure 19.22 Comparación de las cinéticas de crecimiento de secciones de un coleóptito de avena y un hipocótilo de soja, incubados con IAA 10 mM y un 2% de sacarcas. El crecimiento se representa como la velocidad en cada momento, en lugar de como la velocidad de la longitud absoluta. La velocidad de precimiento del hipocotilo de soja cacita después de 1 hora, mientras que la del coleóptilo de avena en constante (Según Claiand 1996.)

60 minutos después de haber sido tratados con auxina (Figura 19,22). Este máximo representa un aumento de entre cinco y diez veces respecto de la velocidad basa? En presencia de solutos osmóticamente activos, como la sacarosa o el KCI, las secciones de coleóptilo de avena pueden mantener esta velocidad máxima durante más de 18 horas.

Como era de esperar, la estimulación del crecimiento por auxinas nocesita energia y los inhibidores metabólicos inhiben la respuesta en unos pocos minutos. El crecimiento inducido por auxinas también parece ser sensible a los inhibidores de la sintesis de proteínas, como la cicloheximida, lo que sugiere que las proteínas con velocidades de recambio altas están implicadas en dicho crecimiento. Los inhibidores de la sintesis de RNA también inhiben el crecimiento inducido por auxinas, tras un periodo de latencia ligeramente más largo.

Aunque el período de latencia del crecimiento estimulado por auxinas puede aumentar al reducir la temperatura o por el uso de concentraciones subóptimas de auxina, dicho período no se puede reducir aumentando la temperatura, por el uso de concentraciones supraóptimas o por abrasión de la cutícula cerosa para permitir la núpida penetración de la auxina en el tejido. Por tanto, el período de latencia mínimo de 10 minutos no está determinado por el tiempo necesario para que la auxina alcance su sitio de acción, sino que refleja el tiempo que necesita la maquinaria bioquímica de la célula para aumentar la velocidad de crecimiento.

# La auxina aumenta répidamente la extensibilidad de la pared celular

¿Cómo puede la auxina provocar un aumento de la velocidad de crecimiento de entre cinco y diez veces en sólo 10 minutos? Para comprender el mecanismo, debe-

mos revisar primero los procesos por los que se produce la elongación en las células vegetales (véase el capitulo 15). Las células vegetales se expanden en tres etapas.

- La incorporación osmótica de agua a través de la membrana plasmática está dirigida por un gradiente de potencial hidrico (ΔΨ<sub>m</sub>).
- 2 La presión de turgencia aumenta debido a la rigidez de la pared celular.
- Se produce la pérdida de rigidez de la pared, permitiendo que la célula se expanda rápidamente en respuesta a la presión de turgencia.

Los efectos de estos tres parámetros sobre la velocidad de crecimiento se pueden englobar en la ecuación de la velocidad de crecimiento:

$$GR = m(\Psi_n - Y)$$

donde GR es la velocidad de crecimiento,  $\Psi_p$  es la presión de turgencia, Y es el rendimiento umbral y m es el coeficiente (extensibilidad de la pared) que relaciona la velocidad de crecimiento con la diferencia entre  $\Psi_p$  e Y

En principio, las auxinas podrian aumentar la velocidad de crecimiento aumentando m, aumentando  $\Psi_p$  o disminuyendo Y. Aunque experimentos exhaustivos han mostrado que la auxina no aumenta la presión de turgencia cuando estimula el crecimiento, se han obtenido resultados controvertidos en los que parece que la auxina induce una disminución de Y. No obstante, hay un acuerdo general en el hecho de que la auxina provoca un aumento del parámetro de extensibilidad de la pared, m.

# La salida de protones inducida por auxines acidifica la pared celular y aumenta la expansión celular

De acuerdo con la hipótesis del crecimiento ácido, ampliamente aceptada, los protones actuan como intermediarios entre las auxunas y la pérdida de rigidez de la pared celular. La fuente de protones es la H\*-ATPasa de la membrana plasmática, cu-ya actividad se cree que aumenta en respuesta a las auxinas. La hipótesis del crecimiento ácido permite hacer cinco predicciones.

- Los tampones ácidos por si mismos promoverian el crecimiento a corto plazo, siempre que la cuticula haya sido raspada para permitir el acceso de los protones a la pared celular.
- 2 Las auxinas aumentarian la velocidad de extrusión de protones (acidificación de la pared) y la cinética de salida de los protones coincidiría con la del crecimiento inducido por auxinas.

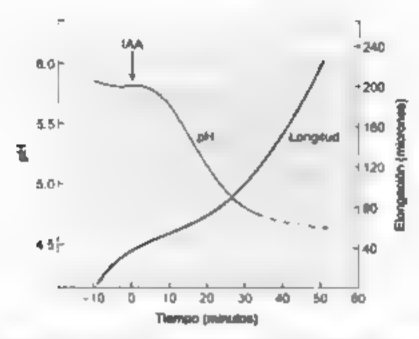


Figure 19.23 Cinétics de la stongación inducide por euxínes y de la acidificación de la pared celular en coleóptica de maiz. El phi de la pared celular se midió con un microstectrodo de phi. Observese que hay períodos de latencia similares (10 a 15 minutos) para la acidificación de la pared celular y el aumento de la velocidad de elongación (Segun Jacobs y Rey 1978.)

- 3 Los tampones neutros inhibirtan el crecimiento inducido por auxinas.
- Otros compuestos (diferentes de las auxinas) que promueven la salida de los protones estimularian el crecimiento.
- 5 Las paredes celulares contendrian un «factor de pérdida de rigidaz de la pared» con un pH óptimo ácido.

Todas estas predicciones han sido confirmadas. Los tampones ácidos provocan un aumento rápido e inmediato de la velocidad de crecumiento, siempre que la cuticula haya sido raspada. La auxuna estimula la salida de protones a la pared celular después de un período de latencia de entre 10 y 15 minutos, coherente con la cinética de crecumiento (Figura 19.23).

Se ha demostrado que cuando la cuticula ha sido eliminada, el crecimiento inducido por auxinas también se ve inhibido por tampones neutros. La fluidocina, una fitotoxina fúngica, estimula la salida rápida de protones y provoca un rápido crecimiento celular en secciones de tallo y de coleóptilos (véase el tema web 19.6). Por ultimo, se han identificado las proteínas responsables de la pérdida de rigidez de la pured (!lamadas expansinas) en las paredes celulares de una gran variedad de plantas (véase el capítulo 15). A valores ácidos de pH, las expansinas provocan la distensión de las paredes celulares por debilitamiento de los puentes de hidrógeno entre los polisacáridos y los componentes de la pared celular.

#### La salida de protones inducida por auxines puede implicar tanto la activación como la síntesis de H\*-ATPasas

En teoría, las auximas pueden incrementar la tasa de salida de protones a través de dos roscanzamos:

- t La activación de las H'-ATPasas existentes en la membrana plasmática.
- La sintesis de nuevas H\*-ATPasas en la membrana plasmatica.

Activación de la H'-ATPasa. Cuando se añade auxuna a vesículas de células de tabaco aisladas de la membrana plasmática se observa una pequeña estimulación (cerca del 20 %) de la actividad de bombeo de protones dirigida por ATP, lo que sugiere que la auxina activa directamente la H'-ATPasa. Se ha observado una estimulación mayor (cerca del 40 %) en las células vivas traiadas con IAA justo antes de que las membranas fueran aisladas, lo que sugiere que también se necesita un factor celular (Peltier y Rossignol 1996).

Aunque no se ha identificado de forma inequívoca el receptor de las auxinas (como explicaremos más adelante en el capítulo), se han aislado varias proteínas de

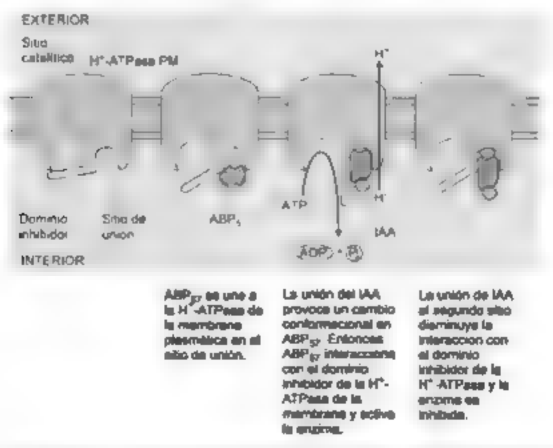


Figure 18.24 Modelo pare la activación de la H--ATPare de la membrana plasmitica (PM) por ABP<sub>e</sub> y autors.

umón de auxunas (ABP) y parece que son capaces de activar la H\*-ATPasa de la membrana plasmática en presencia de esta hormona (Steffens y col. 2001).

Recientemente se ha descubierto una ABP de arroz, la ABP<sub>52</sub>, que se une directamente a la H'-ATPasa de la membrana plasmática y estimula la salida de protones, pero só/o en presencia de IAA (Kim y col. 2001). En ausencia de IAA, la actividad de la H'-ATPasa está reprimida por el dominio C-terminal del enzima que puede bloquear el sitio catalitoco. La ABP<sub>52</sub> (con el IAA unido) interacciona con la H'-ATPasa y activa el enzima. Un segundo sitio de unión de auxinas interfiere con la acción del primero, lo que posiblemente explica la curva en forma de campana de la acción de la auxina. Este modelo hipotético de la acción de ABP<sub>52</sub> se muestra en la figura 19.24

Sintesis de la H'-ATPasa. La capacidad de los inhibidores de la síntesis de proteinas, como la dicioheximida, para inhibir rápidamente la salida de protones inducida por auxina y el crecimiento sugiere que la auxina debería estimular el bomboo de protones aumentando la sintesis de H'-ATPasa. Se ha detectado por métodos iniminológicos un aumento de la cantidad de ATPasa en la membrana plasmática en coloóptilos de maiz sólo 5 minutos después del tratamiento con auxina, y tras 40 minutos es posible observar el doble de H'-ATPasas. La cantidad de RNAm para la H'-ATPasa se triplica en los tejidos no vasculares de los coleóptilos.

physics of the physics of the sequence of the appropriate processors to the physics of the appropriate processors of the appropriate physics of the appropriate physics of the physics of the physics of the physics of the appropriate physics of the physics of the

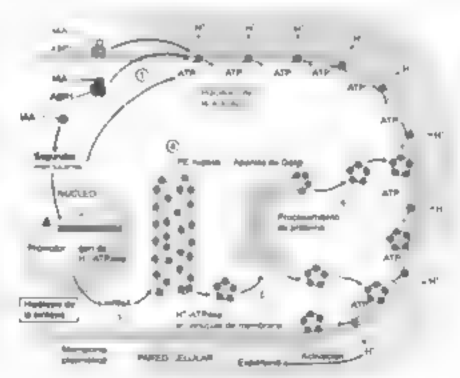


Figure 19.25 Modelos actuales pere la selida de H+ inducida por IAA. En muchas plantas, los dos mecantemos pueden actuar a la vez. Independientemente de cómo se produce el aumento del bombeo de H+, se cree que la despolimenzación de la pared inducida por pH ácido está mediada por las soperaines.

En resumen, la cuestión de la activación frente a la sintesis todavía debe ser resuelta y es posible que la auxina estimule la salida de protones tanto por activación como por estimulación de la sintesis de la H\*-ATPasa. En la figura 19.25 se resumen los mecanismos propuestos para la pérdida de rigidez de la pared celular inducida por auxina mediante la salida de protones.

## EFECTOS FISIOLÓGICOS DE LAS AUXINAS: FOTOTROPISMO Y GRAVITROPISMO

Existen tres sistemas principales de control de la orientación del crocimiento vegetal:

- El fototropiamo, o crecamiento en respuesta a la luz, se expresa en los brotes y algunas raices y asegura que las hojas reciben la luz del sol óptima para la fotosintesis.
- El gravitroplamo, crecimiento en respuesta a la gravedad, permite que las raices penetren en el suelo y que los tallos crezcan alejándose del mismo, lo que es especialmente crítico en las primeras etapas de a germinación
- 3 El tigmotropismo, o crecimiento en respuesta al contacto, que permite a las reices crecer atrededor de rocas y es el responsable de la capacidad de los tallos de las plantas trepadores de enrollarse sobre otras estructuras para que las soporten.

En esta sección, examinaremos las evidencias de la curvatura en respuesta a la luz o a la gravedad como consecuencia de una redistribución lateral de auxinas. También consideraremos los mecanismos celulares que implican la generación de gradientes laterales de auxina durante el crecimiento curvado. Poco se sabe acerca de los mecanismos del tigmotropismo, aunque probablemente también implica gradientes de auxinas.

# El fototropiemo está mediado por la redistribución lateral de auxina

Como vimos antes, Charles y Francis Darwin proporcionaron la primera pista sobre el mecanismo de los fototropismos, demostrando que los sitios de percepción y el crecimiento diferencial (curvatura) están separados, la luz se percibe en el ápice, pero la curvatura ocurre más abajo. Los Darwin propusieron que la respuesta asimétrica de crecimiento era consecuencia del transporte de alguna «influencia» desde el ápico a la región en crecimiento. Más tarde se vio que esa influencia era el ácido indol-3-acético, la auxina.

Cuando un brote crece en vertical, la auxina es transportada polarmente desde el ápice en crecimiento hasta la zona de elongación. La polaridad del transporte de las auxinas desde el ápice a la base está determinada por el desarrollo y es independiente de la orientación respecto a la gravodad. Sin embargo, las auxinas también pueden ser transportadas lateralmente y es este movimiento el que las coloca en el centro del modelo de tropismo propuesto originalmente, de forma independiente, por el fisiólogo vegetal ruso Nicolai Cholodny y por Ents Went desde Holanda, en los años 1920.

De acuerdo con el modelo de fototropismo de Cholodny-Went, los ápices de los coleóptilos de las herbáceas tienen tres funciones especializadas.

- l. La producción de auxina.
- La percepción de un estimulo luminoso unilateral.
- 3 El transporte lateral de IAA en respuesta al estimulo fototrópico.

Así, en respuesta a un estimulo lummoso direccional, la auxina producida en el ápice es transportada lateralmente hacia el lado en sombra, en lugar de basipétalamente

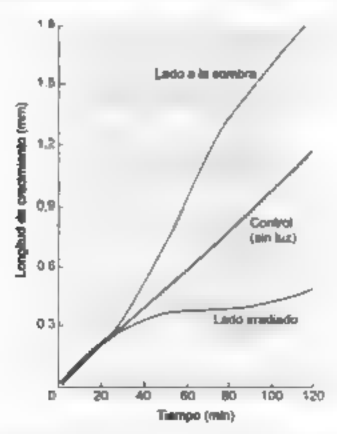


Figure 19.26 Curve de crecimiento de los tedos iluminados y en sombra de coteóptico en respuesta a un pulso de luz azul unidireccional de 30 segundos. Los coleópticos control no recibieran el tratamiento luminoso. (Según Lino y Brigge 1984.)

Los sitios precisos de producción de auxinas, de percepción de la luz y de transporte lateral han sido difficiles de determinar. En coleóptilos de maiz, la auxina se produce en los 1 o 2 mm superiores del ápice. Las zonas de fotosensibilidad y del transporte lateral son más extensas, los 5 mm superiores del ápice. La respuesta depende mucho do la fluencia de la luz (véase el tema web 19.7).

Hay dos flavoproteinas, las fototropinos I y 2, que son los fotorreceptores de la ruta de señalización de la luz del azul (véase el ensayo web 19.3) que induce la curvatura fototrópica en los hipocotilos de Arabidopsis y en coleóptilos de avena en condiciones de alta y baja fluencia (Briggs y col. 2001).

Las fototropinas son proteina quinasas que se autofosforilan y cuya actividad es estimulada por la luz del azul. El espectro de acción para la activación por la luz del azul de la actividad quinasa está estrechamente relacionado con el espectro de acción del fototropismo, que incluye múltiples picos en la región del azul. La fototropina I muestra un gradiente lateral en la fosforilación durante la exposición a luz del azul unilateral de baja fluencia.

De acuerdo con la hipótesis actual, el gradiente en la fosforilación de la fototropina induce el movimiento de la auxina hacia el lado en sombra del coleóptilo (vénse el tema web 19.7). Una vez que la auxina alcanza el lado en sombra del ápice, es transportada basipétalamente a la zona de elongación, donde estimula la elongación celular. La aceleración del crecimiento en el lado sombreado y la ralentización del crecimiento en el lado iluminado (crecimiento diferencial) dan lugar a la curvatura hacia la luz (Figura 19.26).

Las pruebas directas del modelo de Cholodny-Went, usando el bioensayo de la curvatura del coleóptilo con el bloque de agar han apoyado la predicción que hace este modelo segun la cual en los ápices de los coleóptilos, la auxina es transportada lateralmente en respuesta a la luz unilateral (Figura 19.27). La cantidad total de au-

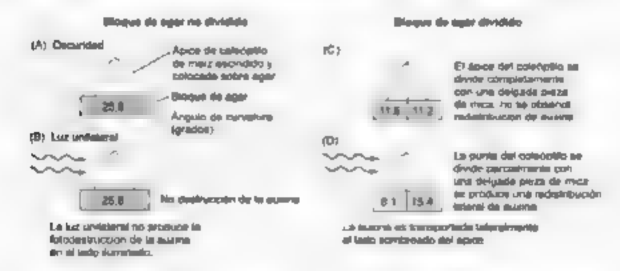


Figure 18.27 Evidencies de la redistribución lateral de les audres estimulada por luz unidireccional en soleóptico de maiz.

xina que difunde fiiera del ápice (expresada aqui como ángulo de curvatura) es la misma en presencia de luz unidateral y en oscuridad (compárense las figuras 19.27A y B). Este resultado indica que la luz no provoca la fotodestrucción de la auxina en el lado iluminado, como proponia el modelo propuesto por otros investigadores.

De acuerdo con la hipótesis de Choloday-Went y con la hipótesis del crecimiento ácido, el pH apoplástico en el lado en sombra es más ácido que el del lado iluminado en talios o coleóptilos que se están curvando fototrópicamente (Mulkey y col. 1981).

## El gravitropismo también implica la redistribución lateral de auxina

Cuando se orientan horizontalmente plántulas de Avena cultivadas en oscuridad, los coseóptilos se curvan hacia arriba en respuesta a la gravedad. De acuerdo con el modelo de Cholodny-Went, en un ápice de coleóptilo orientado horizontalmente, las auxinas son transportadas lateralmente a la parte inferior, provocando un aumento de la velocidad de crecimiento en el lado inferior respecto del superior. Experimentos recientes han indicado que el ápice del coleóptilo puede percibir la gravedad y redistribuir las auxinas hacia la parte inferior. Por ejemplo, si se colocan horizontalmente ápices de coleóptilos, la cantidad de auxina que difundo de la parte inferior es mayor que la que lo hace de la parte superior (Figura 19-28).

Los tejidos bajo el ápice también son capaces de responder a la gravedad. Por ejemplo, cuando los coleóptilos de maíz orientados verticalmente se decapitan por eliminación de los 2 mm superiores del ápice y se orientan horizontalmente, se

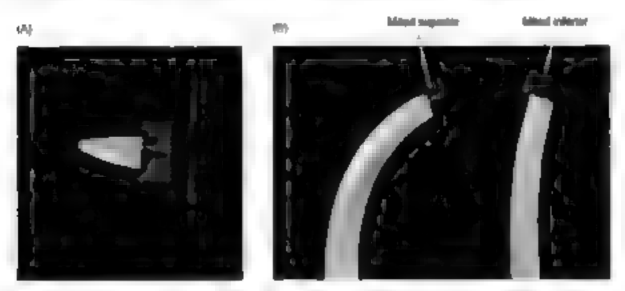


Figura 19.28 La austra es transportada el tado inferior de un ápico de coleóptilo de évene orientado horizontalmenta. (A) Se permite que la austra difunde desde les mitades superior e inferior de un ápica horizontal a dos bioques de egar (B) El bioque de agar de la mitad inferior (izquierda) induce mayor curvature en un caleóptilo decapitado que el bioque de agar de la mitad superior (derecha). (Foto © M. B. Wilkins.)

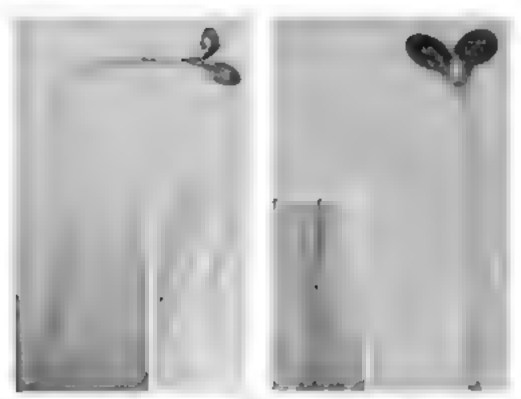


Figure 18.29 Los gradientes laterales de actore se forman en los hipocóblos de Arabidopais durante (as respuestas diferenciales del crecimiento a la luz (A) y a la gravedad (B). Las plantas fueron transformadas con el gen marcador ORS. GUS. La acumulación de actore en el lado de la sombra (A) o en el inferior (B) de los hipocóblos viene indicada por el color azul que se muestra en los recuedros. (Fotos gentileza de Klaus Paime.) (Véanse las totografias en color en el CO.)

produce una curvatura gravitrópica a velocidad lenta durante varias horas, incluso sin la presencia del ápice. La aplicación de IAA a la superficie cortada reestablece la velocidad de curvatura a niveles normales. Estos descubrimientos indican que la percepción del estimulo gravitacional y la redistribución lateral de las auxinas se producen en los tejidos bajo el ápice, aunque el ápice sea necesario para la produceión de auxina.

La redistribución lateral de las auxinas en los menstemos apicales caulinares es más difícil de demostrar que en los coleóptilos debido a la presencia de las hojas. En los últimos años se han usado mucho los marcadores moleculares (genes marcadores) para detectar los gradientes laterales de auxina en tallos y nuces cotocados horizontalmente. En hipocotilos de soja, el gravitropismo provoca una rápida asimetria por acumulación de un grupo de RNAs estimulados por auxina llamado SAUR (del inglés small auxin ap-regulated ANAs, RNA pequeños regulados por auxina) (McChure y Guolfoyle 1989). En plántulas verticales, la expressión de los genes SAUR está distribuida simétricamente. Unos 20 minutos después de que la plántula se oriente horizontalmente, los SAUR empiezan a acumularse en la mitad inferior del hipocotilo. En estas condiciones, la curvatura gravitrópica empieza a ser evidente 45 minutos

después, tras la inducción de los genes SAURs (véase el tema web 19.8). La existencia de un gradiente lateral en la expresión de los genes SAUR supone una evidencia indirecta de la existencia de un gradiente lateral de auxina, detectable a los 20 minutos de la estimulación gravitrópica.

Como explicaremos más adelante en este capitulo, la familia génica del *GH3* también se activa 5 minutos después del tratamiento con auxima y se ha usado como marcador molecular para detectar la presencia de ésta. Es posible visualizar el gradiente lateral de concentración de auxima que se produce tanto durante el fototropismo como durante el gravitropismo, creando una secuencia artificial basada en la fusión de la secuencia promotora del gen *GH3* al gen marcador GUS (Figura 19.29).

## Los estatolitos actúan como sensores de la gravedad en tallos y raíces

A diferencia de la luz unilateral, la gravedad no forma un gradiente entre los lados superiores e inferiores de un órgano. Todas las partes de la planta están expuestas a) estímulo gravitacional por igual. ¿Cómo detectan las células vegetales la gravedad? La gravedad sólo puede percibirse a través del movimiento de un cuerpo que cas o sedimenta.

Unos candidatos obvios para ser los sensores intracelulares de la gravedad en las plantas son los grandes y densos amiloplastos, presentes en muchas células vegetales. Estos amiloplastos especializados son suficientemente densos respecto del citosol como para sedimentar en la parte más baja de la célula (Figura 19 30). Los 
amiloplastos que funcionan como sensores de la gravedad se flaman estatolitos y las 
células especializadas en la percepción de la gravedad donde se encuentran los estatolitos reciben el nombre de estatocitos. Todavia queda por resolver la cuestión de si 
los estatocitos son capaces de detectar el movimiento descendente de los estatolitos 
a su paso a través del citoesqueleto o si el estímulo es percibido sólo cuando los estatolitos reposan en la parte inferior de la célula.

Tallos y coleóptilos. En los tallos y coleóptilos la gravedad es percibida en la vaina de almidón, una capa de células que roden los tejidos vasculares del tallo. La vaina de almidón se continúa con la endodermis de la raíz, pero a diferencia de aquélla, la endodermis no contiene amiloplastos. Los mutantes de Arabidopsis que carecen de amiloplastos en la vaina de almidón muestran un crecumiento no gravitrópico del tallo, pero el crecimiento gravitrópico de la raíz es normal (Fujihira y col. 2000).

Como comentamos en el capítulo 16, los mutantes searecrow (ser) de Arabidopsis carecen tanto de endodermis como de la vama de almidón. En consecuencia, el hipocótilo y la inflorescencia de los mutantes ser son ao gravitrópicos, mientras que

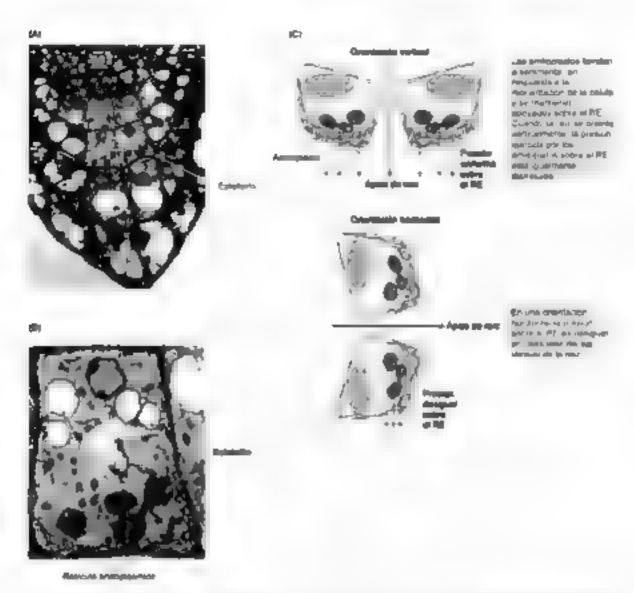


Figure 18.30 La percepción de la graveded por toé estatocitos de Arabidopeia. (A) Micrografía electrónica del ápice de la raiz, en la que se ven las cálulas del meristemo apical (M), la columbia. (C) y las cálulas periféricas (P). (B) Visión aumentada de una cálula de la columbia, en la que se muestran los amilioplastos apoyados sobre el ratículo endoplásmico de la parte inferior de la cálula. (C) Diagrama de los cambios que se producen durante la reorientación desde la posición vertical a la horizontal. (A, 6 genticza del Dr. John Kies; C baseda en Sievers y cut. 1996 y Volument y Sievers 1979.)

La raiz muestra una respuesta gravitrópica normal. A partir de los fenotipos de estos dos mutantes, podemos concluir que:

- La vaina de almidón es necesaria para el gravitropismo en los tallos.
- La endodermis radical, que no contiene estatolitos, no es necesaria para el gravitropismo en las raices.

Raíces. El lugar de percepción de la gravedad en las raíces primarias es la cofia radical. En los estatocitos (véase la figura 19 30A y B) del cilindro central, o colu-

mela, de la cofia radical se encuentran grandes amilioplastos que responden a la gravedad. La climinación de la cofia radical de las raices intactas suprime el gravitropismo radical sin inhibir el crecimiento.

Podo se sabe acerca de la forma precisa en la que los estatocitos notan la caida de los estatolitos. Segun una de las hipótesis, el contacto o la presión de los amiloplastos que reposan sobre el reticulo endoplásmico en el lado inferior de la celula es lo que inicia la respuesta (véase la figura 19 30C). El reticulo endoplásmico de las células de la columbia es unido estructuralmente, y consta de cinco a siete láminas de RE rugoso ancladas a un cilindro central nodal en espiral, como los petalos de una flor. Este «RE nodal» especializado difiere mucho del RE tubular cortical de cisternas y podría estar implicado en la respuesta a la gravedad (Zheng y Stachelin 2001).

La hipótesia almidón-estatolite de la percepción de la gravedad en las raices está apoyada por varias clases de pruebas. Los amiloplastos son los únicos orgánidos que pueden sedimentar consistentemente en las celulas de la columela de diferentes especies vegetales y su velocidad de sedimentación está directamente relacionada con el tiempo necesario para la percepción de la gravedad. Las respuestas gravitrópicas de los mutantes deficientes en almidon son generalmente mucho más lentas que las de las plantas silvestres. Sus embargo, los mutantes que carecen de almidón presentan cierto gravitrópica sonnal, también debe de axistir un mecanismo de percepción de la gravedad que sea independiente del almidón.

Otros organulos, como el nucleo, pueden ser suficientemente densos para actuar como estatolitos. Podrus incluso no ser necesario que los estatolitos descansen en la parte inferior de la celula. La red del citoesqueleto puede ser capaz de detectar el desplazamiento vertical parcial de un organido.

Recientemente Andrew Stachelin y sus colaboradores han propuesto un nuevo modelo para el gravitropismo llamado saudelo de la tensegridad (Poder y col. 2001). La tensegridad es un término arquitectonico, contracción de integridad tensional, acuñado por el arquitecto unovador R. Buckminster Fuller. En esencia, la tensegridad se refiere a la integridad estructural creada por la tensión interactiva entre los componentes estructurales. En este caso, los componentes estructurales son la red de microfilamentos de actina que forma parte del citoesqueleto de las células de la columela de la cofia radical. Se supone que la red de actina está anclada a receptores activados por el estrumiento en la membrana plasmática. Los receptores del estiramiento de las células animales son canales iónicos mecanosensibles y en plantas se ha demostrado la existencia de canales de calcio activados por estiramiento.

De acuerdo con el modelo de la tensegridad, la sedimentación de los estatolitos a través del citosol interrumpe localmente la red de actina, lo que cambia la distribución de la tensión transmitida a los canales de calcio en la membrana plasmática, y altera así sus actividades. Yoder y sus colaboradores (2001) han propuesto además que el RE nodal, que también está conectado a los canales a través de los microfilamentos de actina, podría proteger el citoesqueleto de ser interrumpido por los estatolitos en regiones especificas, y proporcionar así una señal para la direccionalidad del estímulo.

¿Es posible la percepción de la gravedad sin estatolitos? Para el alga gigante Chara se ha propuesto un mocanismo alternativo de percepción de la gravedad que no implica los estatolitos. Para más detalles, véase el tema web 19.8.

#### La guxina está distribuida lateralmente en la cofia radical

Además de proteger las células sensibles del ápice caulmar a medida que la raíz penetra en el suelo, la cofia radical es el sitio de percepción de la gravedad. Como la cofia está a una cierta distancia de la zona de elongación donde se produce la curvatura, debe de existir un segundo mensajero implicado en la comunicación entre la

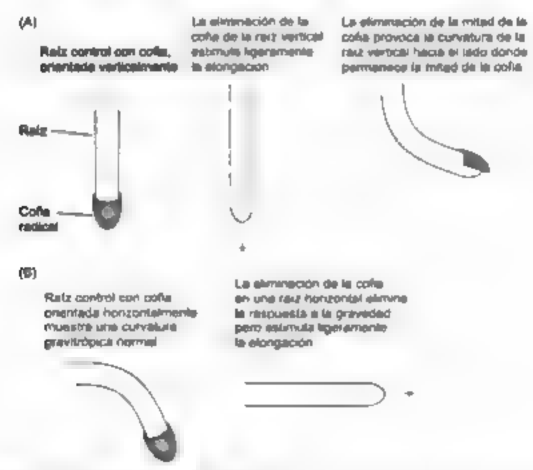


Figure 19.21 Microexperimentos que demuestran que la colle radical produce un inhibidor que regula al gravitropismo radical. (Según Strew y Williams 1973.)

cofia radical y la zona de elongación. Mediante micromanipulaciones en las que se ha eliminado la mitad de la cofia de la raiz se ha demostrado que ésta produce un inhibidor del crecimiento radical (Figura 19.31). Estos descubrimientos sugieren que la cofia aporta un inhibidor al lado inferior de la raiz durante la curvatura gravitropica.

Aunque las cofias radicales contienen pequeñas cantidades de IAA y de ácido abscísico (ABA) (véase el capítulo 23), el IAA tiene un poder inhíbidor mayor que el ABA sobre el crecimiento radical cuando se aplica directamente a la zona de elongación, lo que sugiere que el IAA es el inhibidor de la cofia radical. Corroborando esta conclusión, los mutantes de *Arabidopsis* deficientes en ABA tienen un crecimiento gravitrópico normal, mientras que las raices de los mutantes que son defectuosos en el trasporte de auxina, como *auxil* y agril, son agravitrópicos (Palme y Gálweiler 1999). Los mutantes agricarecen de una proteína transportadora de auxina hacia el exterior relacionada con las proteínas PIN (Chen y col. 1998; Müller y col. 1998; Utsuno y col. 1998). La proteína AGR1 está localizada en el extremo basal (distal) de las células corticales, cerca del ápice de la raiz en *Arabidopsis*.



Figure 19.32 Localización de flavoricidas en una pláreula de Arabidopale de 6 días. El procedimiento de tinción usado provoca fluorescencia en los flavoricidas. Los flavoricidas se concentran en tras regiones: los collectores y la región épical, la zone de transición hipocótho-raiz y el área del áplos radicular (recuedro). En al épica de la raíz, los flavoricidas se localizan especificamente en la zone de plongación y en la cofia, los talidos implicados en el transporte baspetato de auxinas. (Según Murphy y pp. 2000.)

¿Cômo se puede conciliar el hecho de que el meristemo apical caulinar sea la fuente primaria de auxina de la raiz con la función de la cofía radical como fuente de la auxina inhibidora durante el gravitropismo? Como explicamos antes, la auxina del tallo es transportada desde el cilindro vascular al ápice de la raíz a través de las cólulas del protofloema. Las permeasas AUX1, distribuidas asimétricamente en las células parenquemáncas del protofloema, dingen el transporte acropétalo de auxina desde el floema a las células agrupadas en la columnela de la cofía. Las auxinas se transportan entonces radialmente hasta las células de la cofía de las raíces laterales, donde AUX1 se expresa mucho (véase la figura 19.19).

Las células de la cofia de las raices laterales cubren la zona de elongación distal (DEZ) de la raiz, la primera región que responde a la gravedad. Las auxinas de la co-fia son incorporadas por el parénquima cortical de la DEZ y transportadas basipéta-lamente a través de la zona de elongación de la raíz. El transporte basipétalo, limitado a la zona de elongación, está facilitado por las proteínas transportadoras de auxina aniônica, relacionadas con las proteínas de la familia PIN (llamadas AGR1), que es-

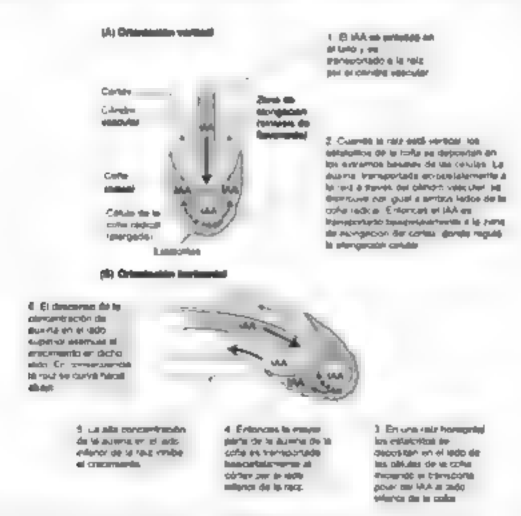


Figure 19.23 Modelo propuesto para la redistribución de la austre durante el gravitropismo en las refose de maiz (Según Hasenstein y Evens 1985.)

tán localizadas en los extremos basales de las células parenquimáticas corticales.

La auxina transportada basipétalamente se acumula en la zona de elongación y no va más allá. En esta región de la muz se sintetizan los flavonoides capaces de inhibir la salida de las auxinas y que, probablemente, promueven la retención de auxina en estas células (Figura 19.32) (Murphy y col. 2000).

De acuerdo con este modeio, el transporte basipétalo de auxinas en las raices orientadas verticalmente es igual en ambos lados (Figura 19.33A). Sin embargo, cuando las raices están colocadas horizontalmente, la cofia redistribuye lateralmente la masa de auxina hacia el lado inferior, de manera que inhibe el crecimiento en dicho lado (véase la figura 19.33B). De acuerdo con esta idea, el transporte de [<sup>3</sup>H]IAA a través de una cofia radical orientada horizontalmente es polar, con una curvatura preferente hacia abajo (Young y col. 1990).

### PIN3 se redistribuye lateralmente hacia el lado inferior de las células de la columbia de la raíz

Recientemente se ha descubierto el mecanismo de redistribución lateral de las auxinas en la cofia radical (Firml y col. 2002). Uno de los miembros de la familia PIN, proteínas exportadoras de auxina, la PIN3, no sólo es necesaria para el foto- y el gravitropismo en *Arabidopsis*, sino que se ha demostrado que durante el gravitropismo radical se resitúa en el lado inferior de las células de la columbia (Figura 19.34).

Como se dijo anteriormente, las proteínas PIN están constantemente siendo recirculadas entre la membrana plasmàtica y los compartimentos intracelulares secretores. Esta recirculación permite el envio de algunas proteínas PIN a lugares

(A) Orientación vertical



(B) Onemisción horizontal



Figure 19.34 Relocalización de la proteina transportedore de auxines PINO durante el gravitroplemo redica) en Arabidopeia. (A) En una raiz onentada verticalmente. PINO está uniformamente distribuida alradedor de les célules de la columeta. (B) Después de onentar la raíz horizontalmente durante 10 minutos, PINO es localiza en el tado inferior de les célules de la columeta. La foto en (B) ha sido reorientada de forma que el tado inferior está a la derecha. (La dirección de la graveded viene indicada por la punta de fecha.) (Según Frim) y ppl. 2002, gembleza de Posus Palme.)

específicos de la célula en respuesta a un estimulo direccional. En una raiz orientada verticalmente, PIN3 está uniformemente distribuido alrededor de las células de la columela (véase la figura 19.34A). Pero cuando la raiz se coloca horizontalmente, PIN3 se dirige preferentemente al lado inferior de la células (véase la figura 19.34B). En consecuencia, la auxina es transportada polarmente a la mitad inferior de la cofía.

# La sensibilidad e la gravedad perece tener si calcio y al pH como segundos mensajeros

Diversos experimentos en maiz sugieren que es necesario el sistema calcio-calmodulina para el gravitropismo radical. Algunos de estos experimentos se han realizado con EGTA (ácido etilenglicol-bis(β-aminoetiléter)-N,N,N',N'-tetrascético), un componente que puede actuar como quelato (formar un complejo) con los jones calcio, y evitar así la incorporación de calcio en las células. El EGTA inhibe el gra-



Figure 16.36 La raíz de maiz se dobis hacia un bioque de agar oxidoado en el ápide que contiene delcio. (Gentieza de Michael L. Evens.)

vitropismo radical y la distribución asimétrica de las auxinas en respuesta a la gravedad (Young y Evans 1994).

Si colocamos un bloque de agar que contiene iones calcio en un lado de la cofia de una raiz de maiz orientada verticalmente se induce el crecimiento radical hacia el lado donde está el bloque con agar (Figura 19.35). Como en el caso del [3H]IAA, el 45Ca24 es transportado polarmente a la mitad inferior de la cofia de una raiz estimulada por la gravedad. Sin embargo, no se han detectado cambios en la distribución del calcio intracefular en las células de la cohimeia en respuesta al estímulo gravitacional

Hay evidencias recientes que sugieren que el cambio en el pH intracelular es el primer cambio detectable en las células de la columela en respuesta a la gravedad. Fassano y col. (2001) usaron colorantes sensibles al pH para realizar un seguimiento del pH intracelular y extracelular en raices de *Arabidopsis* que se habian colocado en posición horizontal. Tras una estimulación gravitrópica de 2 minutos, el pH citoplásmico de las células de la columela de la cofia radical aumentó de 7,2 a 7,6 y el pH apoptástico disminuyó de 5,5 a 4,5. Estos cambios precedieron en unos 10 minutos cualquier curvatura trópica detectable.

La alcalmización del citosol junto con la acidificación del apoplasto sugiere que la activación de la H\*-ATPasa de la membrana plasmatica es uno de los acontecimientos insciales que median la percepción de la gravedad radical o la transducción de señal.

# EFECTOS DE LAS AUXINAS SOBRE EL DESARROLLO

Las auxinas influyen en casi todos los estados del ciclo vital de las plantas desde la germinación a la senescencia, aunque originalmente fueron descubiertas en relación con el crecimiento. Como el efecto de las auxinas depende de la identidad del tejido diana, la respuesta de un tejido a las auxinas está guiada por su programa de desarrollo determinado genéticamente y se ve influida por la presencia o ausencia de otras moléculas de señalización. Como veremos en este y en los siguientes capítulos, la interacción entre dos o más hormonas es un tema recurrente en el desarrollo vegetal.

En esta sección examinaremos algunos procesos del desarrollo regulados por auxinas, como la dominancia apical, la abscisión de las hojas, la formación de raices laterales y la diferenciación vascular. En toda la explicación asumiremos que el mecanismo principal de acción de las auxinas es comparable en todos lo casos, e implica receptores y rutas de transducción de señal similares. El estado actual de conocimiento de las rutas de señalización será considerado al final de este capítulo.

# Las suxinas regulan la dominancia apical

En la mayoría de las plantas superiores, el crecimiento de la yema apical inhibe el crecimiento de las yemas laterales (axilares), un fenómeno conocido como domimancia apical. La eliminación del brote apical (decapitación) normalmente da lugar al crecimiento de una o más yemas laterales. No mucho después del descubrimiento de las auxinas se encontró que el LAA podría sustituir a la yema apical en el mantenimiento de la inhibición de las yemas laterales de plantas de judia (*Phaseolias vul-*garis). Este experimento clásico se ilustra en la figura 19.36.

Pronto se confirmó este resultado en numerosas especies vegetales, lo que condujo a la hipótesis de que la emergencia de las yemas axilares estaba inhibida por la

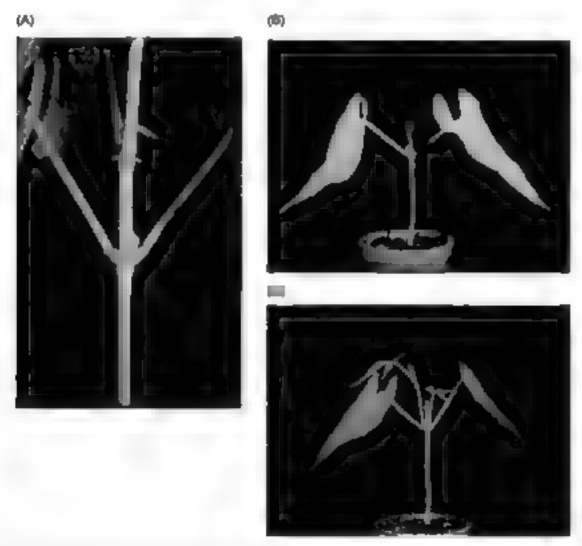


Figure 19.36 Las auxintes suprimen el crédimiento de las yemes autieres en plantas de judia (Phaseolus vulgaris). (A) La supresión de las yemes autieres en les plantas estactas es debide a la dominancia apical, (B) La aliminación de las yemes terminales libera e las yemes autieres de la dominancia apical (fischas). (C) La aplicación de IAA en pasta de lancilina (contemida en una capacia de galatina) sobre la superficie conteda evita la emergencia de las yemes autieres. (Fotos 6. M. B. Wilkins.)

auxina, que era transportada basipétalamente desde la yema apical. En apoyo de esta idea, un anillo del inhibidor del transporte de auxina (TIBA) embebido en una pasta de lanolina colocado bajo el ápice caulinar, liberaba a las yemas axilares de la inhibición.

¿Cómo pueden las auxinas del ápice caulmar contribuir a la inhíbición del crecimiento de las yemas laterales? Inicialmente, Kenneth V. Thimann y Folke Skoog propusieron que las auxinas del ápice caulmar inhíben el crecimiento de la yema axilar directamente (modelo de inhibición directa). De acuerdo con este modelo, la concentración óptima de auxina para el crecimiento de la yema es baja, mucho menor que la que se encuentra normalmente en el tallo. Se pensó que los elevados niveles de auxina encontrados en el tallo tenían la función de inhíbir el crecimiento de las yemas laterales.

Si el modelo de inhibición directa de la dominancia apical es correcto, la concentración de auxinas en las yemas axilures tendría que disminuir al decapitar el ápice caulinar. Sin embargo, parace ser que ocurre lo contrano. Esto se demostró utilizando plantas transgénicas que contenían los genes marcadores de la luciferasa bacteriana (LUXA y LUXB) bajo el control del promotor de respuesta de la auxina (Langridge y col. 1989). Estos genes marcadores permitieron a los investigadores estudiar el nivel de auxinas en diferentes tejidos, siguiendo la cantidad de luz emitida en la reacción catalizada por la luciferasa.

Cuando estas plantas transgénicas fueron decapitadas, la expresión de los genes LUX aumentó en las yemas aculares y abrodedor de ellas durante las 12 horas siguientes. Este experimento indicaba que, después de la decapitación, el contenido de auxinas de las yemas axilares *animentaba* en lugar de disminuir.

Las mediciones directas de los niveles de auxinas en las yemas también mostraron un aumento de esta hormiona en las yemas axilares tras la decapitación. En Phaseolas valgaris (judia), los niveles de IAA aumentaron cinco veces en las primeras cuatro horas posteriores a la decapitación (Gora y col. 1991). Estos y otros resultados similares hacen may improbable que las auxinas del ápice caulinar inhiban de manera directa las yemas axilares.

Puede haber implicadas otras hormonas, como las citoquininas y el ABA. De hecho, la aplicación directa de citoquininas a las yemas axilares estimula el crecimiento de la yema en muchas especies, superando el efecto inhibidor del ápice caulmar. Las auxinas hacen que el ápice caulmar actue como un sumidero de las citoquininas sintetizadas en la raiz y este puede ser uno de los factores implicados en la dominancia apical (véase el terna web 19.10).

Finalmente, se ha encontrado ABA en las yemas laterales laterates de plantas intactas. Cuando el ápice caulmar se elimina, los niveles de ABA en las yemas laterales disminuyen. Los altos niveles de IAA en el brote podrían ayudar a mantener niveles altos de ABA en las yemas laterales. La eliminación del ápice elimina una fuente importante de IAA, lo que permite que los niveles del mhibidor del crecimiento de las yemas caigan (véase el tema web 19.11).

# Las auxinas promueven la formación de las reíces laterales y adventicias

Aunque la elongación de la raíz principal se inhibe a concentraciones de auxina superiores a 10<sup>-4</sup> M, la formación de las raíces (o ramificaciones) laterales y las raíces adventicias se estimula con niveles elevados de auxina. Las raíces laterales se encuentran normalmente sobre la zona de elongación y de los pelos radicales y se originan a partir de pequeños grupos de células en el periociclo (véase el capitulo 16). Las au-

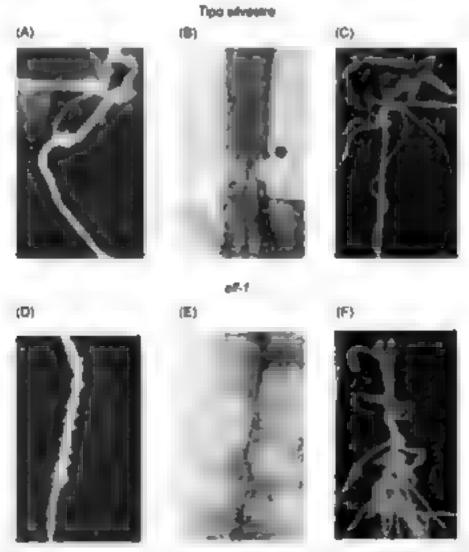


Figure 19.37 Mortología de la reiz de Arabidopeis en plántulas de tipo silvestre (A-C) y plántulas aff (D-F) en un medio sin hormone. Obsérvese la profileración de princritos redicales en crecimiento desde el periodo en las plántulas aff (D y E). (Segun Celenza y col. 1985, gentileza de J. Celenza.)

xinas estimulan la división de estas células. Las células en división forman gradualmente el ápice de la raíz y las raices laterales crecen a través del córtex y la epidermis.

Las raíces adventicias (raíces que se originan de tejido no radical) pueden surgir en una serie de localizaciones tisulares a partir de grupos de células maduras que renuevan su actividad de división celular. Estas células en división se convierten en meristemos apicales de la raíz de modo análogo a la formación de las raíces laterales. En horticultura, el efecto estimulador de la auxina en la formación de raíces adventicias ha sido utilizado con éxito para la propagación vegetativa por esquejes.

Una serie de mutantes de Arabidopsis, nombrados como alf (del inglés aberrant lateral root formation, formación de raices laterales aberrantes), han proporcionado algunas pistas sobre la función de la auxina en el micio de las raices laterales. El mutante alf1 muestra una proliferación extrema de raices adventicias y laterales, junto con un aumento de 17 veces de la concentración endógena de auxina (Figura 19.37).

Otro mutante, el *alf4*, tiene el fenotipo contrario, carece completamente de raices laterales. El análisis microscòpico de las raices de *alf4* mostró la ausoncia del primordio de las raíces laterales. El fenotipo *alf4* no puede ser revertido por aplicación de IAA exógeno.

Y otro mutante, el alf3, es defectivo en el desarrollo del primordio en raíces laterales maduras. La raíz principal está cubierta de primordios de raíces laterales detenidos que crecen hasta formar una protuberancia que atraviesa la capa de células epidérmicas y entonces su crecimiento se detiene. Este crecimiento detenido puede ser revertido por aplicación de IAA exógeno.

Sobre la base de los fenotipos de los mutantes *alf* se ha propuesto un modelo en el que se necesita el JAA al menos en dos etapas de la formación de las raíces laterales (Figura 19.38) (Celenza y col. 1995):



Figure 18.36 Un modelo para la formación de las raíces laterales, basado en los mutantes al?? de Arabidopsis. (Según Celenza y col. 1995.)

- 1 Se necesita el IAA transportado acropétalamente (hacia el ápice) en el cilindro vascular para iniciar la división celular en el penciclo.
- 2 Se necesita el IAA para promover la división celular y mantener la viabilidad de las células durante el desarrollo de las raices laterales.

# Las auxinas retrasan el inicio de la abscisión de las hojas

La calda de las hojas, las flores y los frutos de las plantas vivas se conoce con el nombre de abscisión. La abscisión se produce en una región llamada zona de abscisión, que está tocalizada cerca de la base del peciolo de las hojas. En la mayoría de las plantas, la abscisión de las hojas viene precedida por la diferenciación de una capa particular de células, la capa de abscisión, en la zona de abscisión. Durante la senescencia de las hojas, las paredes de las células en la capa de abscisión son digeridas, lo que haco que se vuelvan suaves y débiles. La hoja al final se parte en la capa de abscisión debido a la tensión sobre las paredes celulares debilitadas.

Los niveles de auxinas son altos en las hojas jóvenes, disminuyen progresivamente en las hojas maduras y son relativamente bajos en las hojas senescentes. El papel de la auxina en la abscisión puede demostrarse fácilmente si se elimina el limbo de una hoja madura y se deja el peciolo intacto en el tallo. Mientras que la eliminación del limbo de la hoja acelera la formación de la capa de abscisión en el peciolo, la aplicación de auxina embebida en pasta de lanolina sobre la superficie del peciolo evita la formación de dicha capa de abscisión. (La pasta de lanolina por si dola no evita la abscisión.)

Estos resultados sugieren que:

- La auxina transportada desde el limbo evita la abscisión.
- La absersión se inicia durante la senescencia de la hoja cuando la auxina no se está produciendo en grandes cantidades.

Sin embargo, como explicaremos en el capitulo 22, el etileno juega un papel crucial como regulador positivo de la abscisión.

# El transporte de auxines regula el desarrollo floral de las yemas

El tratamiento de plantas de *Arabidopsis* con el inhibidor del transporte de auxinas NPA provoca un desarrollo floral anormal, lo que suguere que el transporte polar de auxinas al meristemo de inflorescencia es necesario para el desarrollo floral normal. En Arabidopsis, el mutante «wn forma de pino» pur l, que carece de la proteína exportadora de auxina, tiene flores anormales, similares a las de las plantas tratadas con NPA (véase la figura 19.14A). Aparentemente, el desarrollo del menistemo floral depende de que la auxina sea transportada hasta él desde los tejidos subapicales. En ausencia de proteínas exportadoras, el menistemo carece de auxina y se interrumpe la filotaxia y el desarrollo floral normal (Kuhlemeier y Reinhardt 2001).

# Las auxines regulan el deserrollo del fruto

Existen numerosas evidencias que sugieren que las auxinas están implicadas en la regulación del desarrollo del fruto. Las auxinas se producen en el polen y en el endospermo y el embrión de semillas en desarrollo y es posible que el estímulo necesario para el crecimiento del fruto sea consecuencia de la polinización.

Una polinización satisfactoria inicia el crecimiento del óvulo, es lo que se conoce como cuajado del fruto. Tras la fertilización, el desarrollo del fruto puede depender de las auxinas producidas en las semillas en desarrollo. El endospermo puede aportar las auxinas durante la primera etapa del desarrollo del fruto y el embrión en desarrollo puede sustituirlo como fuente principal de auxinas durante etapas postenores.

La figura 19 39 muestra la influencia de las auxinas producidas en los aquenios de fresa en el crecimiento del receptáculo de la fresa.

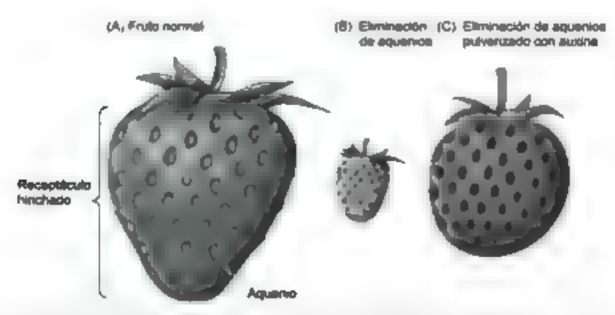


Figure 19.39 (A) Un -fruto- de fresé es un receptáculo hinchedo cuyo precimiento está regulado por la suxina producida por les «semilies» que son en resided los verdederos frutos aquánicos. (B) Cuando se eliminan los aquenica, el receptáculo no tima un desarrollo normal. (C) Pulvertando el receptáculo sin aquenios con IAA se resetablece si crecimiente y el desarrollo normal. (Segun A, Galeton 1994.)

#### Les euxines inducen le diferenciación vascular

Los nuevos tejidos vasculares se diferencian directamente debajo de las yemas y las hojas jóvenes en crecimiento (véase la figura 19 5) y la eliminación de las hojas jóvenes evita la diferenciación vascular (Aloni 1995). La capacidad de una yema apical de estamular la diferenciación vascular puede demostrarse mediante el cultivo tisular. Cuando una yema se injerta en un grupo de células indiferenciadas, o callo, el xilema y el floema se diferencian debajo del injerto.

Las cantidades resativas de xilema y floema formadas están reguladas por la concentración de auxina, una concentración alta induce la diferenciación del xilema y al floema, pero a concentraciones bajas de auxina sólo se diferencia el floema. Del mismo modo, los experimentos en tejidos de tallo han mostrado que las concentraciones bajas de auxina inducen la diferenciación del floema, mientras que niveles mayores de IAA inducen el xilema (Aloni 1995).

La regeneración del tejido vascular posterior a una lesión está controlada por las auxinas producidas por la hoja joven directamente sobre el sitio de la herida (Figura 19.40). La eliminación de la hoja evita la regeneración del tejido vascular y la aplicación de auxina puede sustituirse a la hoja en la estimulación de la regeneración

La diferenciación vascular es polar y se produce desde las hojas a las raices. En leñosas perianuales, las auxinas producidas por las yemas en crecimiento en prima-

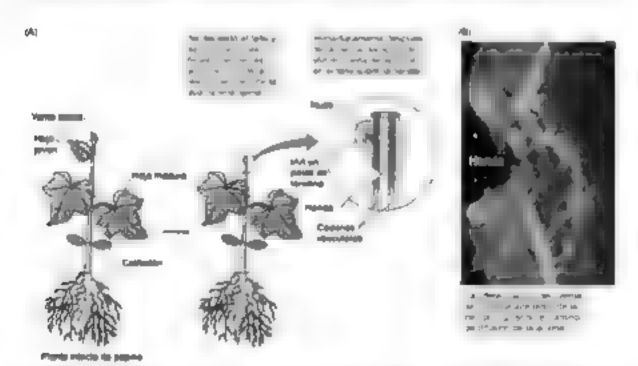


Figure 19.40 Pegeneración del xilema inducida por UAA alrededor de la herida en un tejdo del tallo de pepero (Cucurtis autivus). (A) Método para llever e cabo al experimento de regeneración de la herida. (B) Micrografía de fluorescencia en la que as musetra la regeneración del tejido vescular atradector de la herida. (B gentileza de P. Aloni.)

vera estimula la activación del cambium en dirección basipétala. El nuevo antilo de crecimiento secundario empieza en las ramitas más pequeñas y avanza hacia abajo hacia el ápice de la raíz.

Existen otras evidencias sobre el papel de las auximas en la diferenciación vascular que proceden de los estudios en los que la concentración de auxima se ha manipulado por transformación de las plantas con los genes de la biosintesis de auxima usando el plásmido TI de Agrobacterium. Cuando un gen de la biosintesis de auximas se sobreexpresa en plantas de petunia, el número de elementos traqueales del xilema aumenta. Por el contrario, cuando el nivel de IAA fibre en plantas de tabaco se reduce por la transformación con un gen codificante de un enzima que conjuga el IAA al aminoácido físina, el número de elementos de los vasos disminuye y aumenta su tamaño (Romano y col. 1991). Así, el nivel de auxima libre parece regular el número de elementos traqueales, así como su tamaño.

En cultivos de células de mesofilo de Zimna elegans, las auxinas son necesarias para la diferenciación de las células traqueales, pero las citoquiminas también participan, quizás aumentando la sensibilidad de las células a las auxinas. Mientras que las auxinas se producen en el talto y se transportan hacia la raiz, las citoquiminas son producidas en los ápices radiculares y transportadas hacia el tallo. Probablemente ambas hormonas están implicadas en la regulación de la activación del cambium y en la diferenciación vascular (véase el capítulo 21).

# Les auxines sintéticas tienen une gran varieded de usos comerciales

Las auxinas se han usado comercialmente en agricultura y horticultura desde hace más de 50 años. Los primeros usos comerciales fueron la prevención de la catda de frutos y hojas, la estimulación de la floración en piña, la inducción de frutos partenocárpicos, el engorde de la fruta y el enraizamiento de esquejes para la propagación de la planta. El enraizamiento mejora si la hoja escindida o el tallo cortado se sumerge en una solución de auxinas, que promueven el inicio de las ratces adventicias en el extremo cortado. Esta es la base comercial de los compuestos enraizantes, productos que constan de una mezcla de auxinas sintéticas con talco en polvo.

En algunas especies vegetales, las frutas sin semillas pueden ser producidas naturalmente o por tratamiento de las flores no polinizadas con auxina. La producción de dicho tipo de frutas sin semillas se denomina partenocarpia. En la estimulación de la formación de frutos partenocarpicos, la auxina parece actuar principalmente induciendo el cuajado del fruto. El cuajado dispura la posterior producción de auxina endogena por parte de ciertos tejidos del fruto para completar el proceso de desarrollo.

El etileno también está implicado en el desarrollo del fruto y algunos de los efectos de la auxina sobre el fruto pueden ser el resultado de la estimulación de la sintesis del etileno. En el capítulo 22 se hablará del control del etileno en el manejo comercial del fruto.

Además de estas aplicaciones, hoy en dia las auxinas están muy extendidas como herbicidas. Los compuestos químicos 2,4-D y dicamba (véase la figura 19.4) son, probablemente, las auxinas sintéticas de mayor uso. Las auxinas sintéticas son muy efectivas porque no son metabolizadas por la planta tan rápidamente como el IAA. Como el maíz y otras monocotiledóneas pueden mactivar rápidamente las auxinas sintéticas por conjugación, estas auxinas son usadas por los agricultores para evitar el crecimiento de las malas hierbas dicotiledóneas en los campos comerciales de cercales y por los jardineros familiares para el control de las malas hierbas como el diente de león y las margaritas.

# LAS RUTAS DE TRANSDUCCIÓN DE LA SEÑAL DE LAS AUXINAS

El objetivo final de la investigación del mecanismo molecular de la acción de una hormona es reconstruir cada etapa de la ruta de transducción de señal, desde la unión al receptor hasta la respuesta fisiológica. En la última sección de este capítulo, examinaremos los candidatos a receptor de auxinas y analizaremos las diferentes rutas de señalización implicadas en la acción de las auxinas. Finalmente, prestaremos atención a la expresión génica regulada por auxinas.

# La ABP1 funcione como receptor de les auxines

Además de su posible participación directa en la activación de la H<sup>+</sup>-ATPasa de la membrana plasmática (estudiada anteriormente), la proteína de unión de auxina ABP1 parece funcionar como un receptor de auxina en otras rutas de transducción de señal. Se han identificado homólogos de ABP1 en toda una serie de especies de monocotiledóneas y dicotiledóneas (Venia y Napier 1997). El bloqueo del gen ABP1 en *Arabidopsis* es letal y mutaciones menos graves han dado lugar a un desarrollo alterado (Chen y col. 2001). Estudios recientes indican que, a pesar de estar localizada principalmente en el retículo endoplásmico (RE), una pequeña cantidad de ABP1 se secreta a la superfície exterior de la membrana plasmática donde interacciona con las auxinas para provocar el hinchamiento de los protoplastos y el bombeo de H<sup>+</sup> (Venis y col. 1996; Steffens y col. 2001).

Sin embargo, es improbable que la ABP1 intervenga en todas las rutas de respuesta a auxinas porque la expresión de algunos genes de respuesta a auxinas ao se ve afec-

tada cuando se incuban protoplastos con anticuerpos anti-ABP1. Tampoco está claro cuál es el papel de ABP1 en el RE en la ruta de transducción de señal. Por último, hay que determinar si ABP<sub>1</sub>», una proteina del arroz, soluble y no relacionada con ABP1, que activa la H\*-ATPasa (véase la figura 19.24), está implicada en alguna ruta de transducción de señal.

# El calcio y el pH intracelular son posibles intermedios de señalización

El calcio juega un papel muy importante en la transducción de sefial en anunales y se cree que está implicado también en la acción de ciertas hormonas vegetales. El papel del calcio en la acción de las auxinas parece muy complejo, y en este momento, muy incierto. Sin embargo, algunas evidencias experimentales sugieren que las auxinas aumenta el nivel de calcio libre en la celula.

Los cambios en el pH citoplasmico también pueden servir como segundos mensajeros en animales y plantas. En plantas, quatro minutos después de su aplicación, las auxinas inducen un descenso del pH citosólico de alrededor de 0,2 unidades. Se desconoce la causa de esta caida del pH. Como el pH citosólico, normalmente, es de 7,4 y el óptimo para la H\*-AFPasa de la membrana plasmática es de 6,5, un descenso de 0,2 unidades en el pH podría provocar un gran aumento de la actividad de la H\*-AFPasa de la membrana plasmática. El descenso del pH citosólico también podría estar implicado en el aumento del calcio libre intracelular inducido por auxinas, al promover la disociación de las formas unidas.

Las MAPs quinasa también implicadas en la respuesta a auxinas (véase el capítulo 14 en la págura web). Estas proteínas tienen un papel importante en rutas de transducción de señales al fosfordar proteínas en una cascada que, en último término, activa los factores de transcripción. Cuando se someten cétulas de tabaco a condiciones de ausencia de auxinas, se detienen al final de la fase G, o G, y cesan su división, ai se añaden auxinas al medio de cultivo, reanudan su ciclo (Koens y col. 1995). (Para una descripción del ciclo celular, vease el capítulo 1.) Parece que la auxina ejerce sus efectos sobre el ciclo celular principalmente por estimulación de la sintesis de la principal proteina quinasa dependiente de ciclina (CDK). Cdc2 (ciclo de división celular 2) (vease el capítulo 14 en la págura web).

# Los genes inducidos por auxina se clasifican en dos categorías: tempranos y tardíos

Una de las funciones importantes de la/s ruta/s de transducción de señal miciada/s cuando las auxinas se unen a su receptor es la activación de un grupo determinado de factores de transcripción. Los factores de transcripción activados entran en el núcleo y promueven la expresión de genes especificos. Los genes cuya expresión se ve estimulada por la activación de factores de transcripción preexistentes se denominan genes de respuesta primaria o genes de respuesta temprana.

Esta definición implica que todas las proteínas necesarias para la expresión de los genes de respuesta temprana inducidos por auxima están presentes en la célula en el momento de su exposición a la hormona; así, la expresión de los genes de respuesta temprana no puede verse bloqueada por inhibidores de la sintesis de proteínas como la cicloheximida. En consecuencia, el tiempo necesario para la expresión de los genes de respuesta temprana puede ser muy corto, y va desde unos pocos minutos a varias horas (Abel y Theologis 1996).

En general, los genes de respuesta primaria tienen tres funciones principales. (1) algunos de los genes de respuesta temprana codifican proteinas que regulan la transcripción de genes de respuesta sociadaria o genes de respuesta tardía, necesarios para las respuestas a largo plazo a la hormona. Como los genes de respuesta tardía necesitan de la síntesis de novo de proteínas, su expresión puede ser bloqueada por inhibidores de la síntesis de proteínas. (2) Otros genes de respuesta temprana están implicados en la comunicación intercelular o señalización célula a célula. (3) Otro grupo de genes de respuesta temprana está implicado en la adaptación al estrés.

Se han identificado cinco clases principales de genes de respuesta a auxina.

- Genes implicados en el crecimiento y el desarrollo regulado por auxinas.
  - I. La familia génica AUX/IAA
  - 2. La familia génica SAUR
  - 2. La familia génica GH3
- Los genes de respuesta al estrés.
  - I Genes que codifican a la glutatión S-transferasa
  - Genes que codifican la ácido 1-aminociclopropano-1-carboxílico (ACC) sintasa, el enzima clave en la ruta de biosintesis del etileno (véase el capitulo 22)

Genes de respuesta temprana del crecimiento y desarrollo. Los miembros de la familia génica AUX/IAA codifican unos factores de transcripción de vida corta que funcionan como represores o activadores de los genes tardios inducibles por auxinas. La expresión de la mayoria de los genes de la familia AUX/IAA se estimula por auxinas entre 5 y 60 minutos después de añadir la hormona. Todos los genes codifican pequeños polipéptidos hidrofílicos que tienen supuestos motivos de unión al DNA similares a los de los represores bacterianos. Tienen una vida media corta (unos 7 minutos), lo que indica que se recambian rapidamente.

La familia génica SAUR fue mencionada anteriormente en este capítulo en relación con los tropismos. Las aucunas estimulan la expresión de los genes SAUR entre 2 y 5 minutos después del tratamiento y la respuesta es insensible a la cicloheximida. Los cinco genes SAUR de soja están juntos, no contienen intrones y codifican polipéptidos muy similares cuya función se desconoce. Debido a la rapidaz de la respuesta, la expresión de los genes SAUR se ha convertido en una prueba del transporte lateral de la auxima durante el foto- y el gravitropismo.

Los miembros de la familia génica temprana *GH3*, identificada en soja y en *Arabidopsis*, son estimulados por auxina en 5 minutos. Las mutaciones en genes como *GH3* de *Arabidopsis* dan lugar a enanismo (Nakazawa y col. 2001) y parece funcionar en las respuestas a auxina reguladas por la luz (Haich y col. 2000). Como la expresión del gen *GH3* es un buen reflejo de la presencia de auxina endógena, se ha extendido mucho el uso en bioensayos de auxina de un gen marcador sintético basado en *GH3* conocido como DRS (véase la figura 19.5 y el tema web 19.12) (Ulmasov y col. 1997).

Genes de respuesta temprana de adaptación al estrés. Como comentamos anteriormente, las auxinas están implicadas en las respuestas al estrés, como por ejemplo, las bendas o lesiones. Varios genes que codifican las glutatión-S-transferasas (GST), una clase de proteínas estimuladas por diferentes condiciones estresantes, son inducidos por concentraciones elevadas de auxinas. Por otro lado, la ACC sintasa, que también es inducida por estrés y os el enzima do la etapa limitante de la biosíntesis del etileno (véase el capítulo 22), es inducida por altos niveles de auxina.

Para que los genes de respuesta temprana puedan ser inducidos, los promotores de estos genes han de tener elementos de respuesta que se unan a los factores de transcripción que se activan por la presencia de auxinas. Un número limitado de estos elementos de respuesta parece estar ordenados combinatoriamente en los promotores de una gran variedad de genes inducidos por auxina.

# Los dominios de respuesta a auxinas son estructuras compuestas

Un elemento de respuesta a auxinas (AuxRE) conservado en los promotores de los genes de respuesta temprana a auxina, como GH3, normalmente está combinado con otros elementos de respuesta para formar dominios de respuesta a auxinas (AuxRD). Por ejemplo, el promotor del gen GH3 de la soja está formado por tres AuxRD (que a su vez contienen multiples AuxRE cada uno) que, actuando independientemente, contribuyen notablemente a aumentar la alta inducibilidad del promotor

# Los genes de respuesta temprana a auxinas están regulados por tectores de respuesta a auxines

Como señalamos antes, los genes de respuesta temprana a auxinas son, por definición, insensibles a los inhibidores de la sintesis de proteinas como la cicloheximida. En lugar de ser inhibidos, la expresión de muchos de los genes de respuesta temprana de auxina resulta estimulada por la cicloheximida.

La estimulación de la expresión génica por cicloheximida se debe tanto a la activación transcripcional como a la estabilización del RNAm. La activación transcripcional de un gen por inhibidores de la sintesis de proteinas indica normalmente que el gen está reprimido por una proteina represora de vida corta o por una ruta reguladora que implica una proteina con una alta velocidad de recambio.

Una familia de factores de respuesta a auximas (ARF) funciona como activadores transcripcionales por unión al elemento de respuesta a auximas TGTCTC, que está presente en los promotores de los *GH3* y otros genes de respuesta temprana a auximas. Las mutaciones en los genes ARF dan lugar a graves defectos en el desarrollo. Para unirse a AuxRE establemente, los ARF deben formar dimeros. Se ha propuesto que

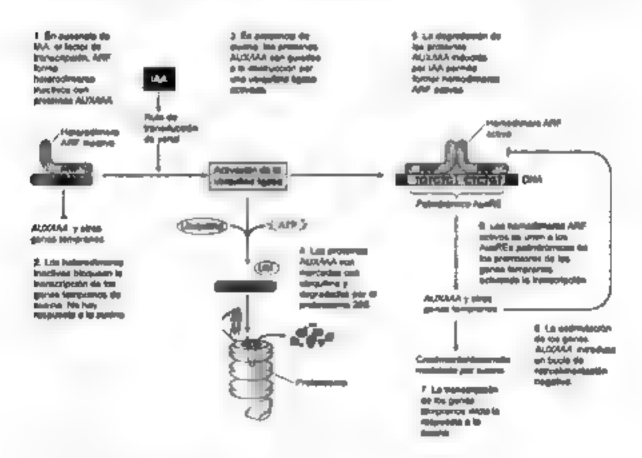


Figure 19.41 Modeto para la regulación de la activación de la transcripción de los genes de la respueste temprana por auxines. (Según Gray y col. 2001.)

los dimeros AFR promueven la transcripción al unurse a dos AuxRE ordenados en un palíndromo (Ulmasov y col. 1997).

Estudios recientes indican que las proteinas codificadas por la familia génica AUX/IAA (en sí misma una de las familias génicas de respuesta temprana a auxinas) pueden mhibir la transcripción de los genes de respuesta temprana a auxinas por formación de heterodimeros inactivos con ARF. Estos heterodimeros inactivos pueden actuar inhibiendo la unión ARF-AuxRE, y bloqueur, por tanto, bien la activación o bien la represión del gen. Las proteinas AUX/IAA pueden, así, actuar como inhibidores de los ARF.

Actualmente se cree que las auxinas inducen la transcripción de los genes de respuesta temprana promoviendo la degradación proteolítica de las proteínas inhibidoras AUX/IAA, de manera que se puedan formar dimeros ARF activos. Se desconoce el mecanismo preciso por el cual las auxinas provocan el recambio de AUX/IAA, aunque se cree que pueden estar emplicadas la ubiquitimación por una ubiquitina ligasa y la proteólisis por el gran complejo proteosoma 26S (véase el capitulo 14 en la página web) (Gray y col. 2001). Zenser y col. 2001). Observese que en la ruta se introduce un bucle de retroalimentación negativa dado que una de las familias génicas cuyo recambio provocan las auxinas es AUX/IAA, que inhibe la respuesta.

En la figura 19.41 se muestra un modelo de la regulación por auxinas de los genes de respuesta temprana, basado en los descubrimientos aquí descritos.

#### JULIUMEN.

Las auximas fueron las primeras hormonas descubiertas en plantas y forman parte de una extensa lista de agentes señalizadores químicos que regulan el desarrollo vegetal. La forma más común de auxima natural es el ácido indol-3-acético (IAA). Una de las principales funciones de las auximas en las plantas superiores es la regulación del crecimiento longitudinal de tallos jóvenes y colcóptilos. Para la elongación radical también son necesarios bajos niveles de auximas, aunque a concentraciones altas, las auximas pueden actuar como inhibidores del crecimiento de las raíces.

La medición precisa de la cantidad de auxinas en tejidos vegetales es fundamental para la comprensión del papel de esta hormona en la fisiologia vegetal. Los bioensayos iniciales con coleóptilos han sido sustituidos por técnicas más exactas, que incluyen métodos fisicoquímicos e amunoensayos

La regulación del crecimiento vegetal puede depender en parte de la cantidad de auxina libre presente en las células, en los tejidos y en los órganos. Hay dos fuentes principales de auxina en las células: el citosol y los cloroplastos. Los niveles de auxina libre pueden ser modulados por varios factores, que incluyen la sintesis e hidrólisis del IAA conjugado, el metabolismo del IAA y el transporte polar de la auxina.

Se han identificado varias rutas en la biosintesis del IAA, unas rutas son dependientes de triptófano y otras independientes de este aminoácido. También se han identificado varias rutas degradativas del IAA.

El IAA se sintetiza principalmente en la yema apical y es transportado polarmente a la raíz. Se cree que el transporte polar se produce principalmente en las células del parenquima asociadas con el tejido vascular. El transporte polar de auxina puede dividirse en dos procesos esenciales, la entrada de IAA y la salida de IAA. De acuerdo con el modelo quimiosmótico del transporte polar, hay dos formas de entrada del IAA, por transporte pasivo de la forma no disociada dependiente de pH, o por una mecanismo de cotransporte activo con H\* dirigido por la H\*-ATPasa de la membrana plasmática.

Se cree que la salida de auxma se produce principalmente en los extremos basales de las células transportadoras a través de proteinas transportadoras de salida de aniones, y que está dirigida por el potencial de membrana generado por la H\*-ATPasa de la membrana plasmática. Los anhibidores del transporte de auxinas (ATI) pueden interrumpir el transporte de auxinas directamente, compitiendo con éstas por la salida a través del poro canal o por la unión de proteinas reguladoras y estructurales asociadas con el canal de salida. Las auxinas también pueden ser transportadas de forma no polar por el floema.

La elongación celular inducida por auxina se inicia después de un período de latencia de 10 minutos. La auxina promueve la elongación principalmente aumentando la extensibilidad de la pared celular. La pérdida de rigidez de la pared inducida por auxinas necesita un aporte metabólico continuo que, en parte, es mimetizado por el tratamiento con tampones ácidos.

De acuerdo con la hipótesis del crecimiento ácido, una de las acciones importantes de las auximas es inducir el transporte de protones a la pared celular por estimulación de la H\*-ATPasa de la membrana plasmática. Se han propuesto dos mecanismos de extrusión de protones inducida por auximas, la activación directa de la bomba de protones y la estimulación de la sintesis de la H\*-ATPasa de la membrana. La capacidad de los protones para provocar la pérdida de rigidez de la pared celular está mediada por un conjunto de proteinas llamadas expansinas. Las expansinas provocan la pérdida de rigidez la pared celular al romper los puentes de hidrógeno entre los polisacáridos de la pared. Además de la sabda de protones, el crecimiento a largo plazo inducido por auxinas promueve la sintesis y deposición de polisacáridos y material proteico necesarios para mantener la capacidad de pérdida de rigidez de la pared inducida por ácido.

Los efectos fisiológicos mejor estudiados son la estimulación del crecimiento en tallos y coleóptilos y la inhibición del crecimiento en las raices. El crecimiento diferencial promovido por auxina en estos órganos es el responsable de las respuestas a los estimulos direccionales (la luz y la gravedad) llamadas tropismos. De acuerdo con

el modelo de Cholodny-Went, la suxuna es transportada lateralmente al lado de sombra durante el fototropismo y al lado inferior durante el gravitropismo. Los estatolitos (amiloplastos llenos de almidón) en los estatoentos están amplicados en la percepción normal de la gravedad, pero no son absolutamente necesarios.

Además de sus funciones en el crecimiento y los tropismos, la auxina juega un papel fundamental en la dominancia apical, el surgimiento de raices laterales, la absolsión de las hojas, la diferenciación vascular, la formación de yemas florales y el desarrollo del fruto. Comercialmente las auxinas que se usan como extraizantes y herbicidas.

La proteína soluble de unión a auxina ABP1 es un candidato importante a ser el receptor de las auxinas. ABP1 está localizada principalmente en la luz del RE. Los estudios sobre la ruta de transducción de señal implicada en la acción de las auxinas también han descubierto la acción de otros elementos señalizadores, como el Ca<sup>2+</sup>, el pH intracelular y las quinasas en la división celular inducida por auxinas.

Los genes inducidos por auxinas se pueden agrupar en dos grandes categorías: los genes de respuesta temprana y los genes de respuesta tardía. La inducción de los genes de respuesta temprana no necesita la síntesis de proteínas y por lo tanto es insensible a los inhibidores de dicha sintesis. Los genes de respuesta temprana se dividen en tres clases atendiendo a su función: expresión de genes de respuesta tardía (genes de respuesta secundaria), adaptación al estrés y señalización intracelular. Los dominios de respuesta a auxina de los promotores de los genes de respuesta temprana están formados por una estructura compuesta en la que los elementos de respuesta a auxinas están combinados con un elemento de respuesta constitutiva. Los genes inducidos por auxinas pueden estar regulados negativamente por proteínas represoras que son degradadas a través de la activación de una ruta de ubiquitinación

### MATERIAL WEB

#### **TEMAS WEB**

#### 19.1 Auxines sintétices

Las auxinas sintéticas biológicamente activas tienen unas estructuras sorprendentemente diversas.

#### 19.2 Les necesidades estructurales pere la actividad de les auxines

La comparación de una gran vanedad de compuestos que poseen actividad aux nica ha ravetado unas caracteristicas comunes a nivel molecular que son esenciales para su actividad biológica.

#### 19.3 Medición de auxines por redicinmunosnesyo

El radiommunoensayo (RIA) permite la medición del IAA a niveles fisiológicos (10-9 g = 1 ng) en tejidos vegetales.

- 19.4 Evidencias de la bioefritorie de LAA Independiente de triptófeno Se aportan experimentos adicionales que evidencian la bioefritoria de LAA Independiente de triptófano.
- 19.5 Los múltiples factores que regulan el estado estacionario de los niveles de IAA

El nivel del estado estacionerio del IAA libre en el citosol está determinado por varios procesos interconectados, como la sintesis, la degradación, la conjugación, la compartimentalización y el transporte.

19.6 El mecanismo de la activación de la H<sup>4</sup>-ATPesa de la membrana pisemática por fusicocina

La fuelcocina, una fitotoxina producida por el hongo Fuelcocum amygdale, provoca la hiperpolarización de la membrana y la salida de protones en casi todos los lejidos vegetales y actua como una «superauxina» en los ensayos de elongación.

- 19.7 La respueste de fluencie del fototropismo
  - Se describe el efecto de la doste de luz sobre el fototroplemo y se presenta un modelo que explica el fenómeno.
- 19.8 La expreción diferencial del gen SAUR durante al gravitropismo La expreción del gen SAUR se utiliza para detectar el gradiente lateral de la auxina durante el gravitropismo.
- 19.9 La percepción de la gravedad eln estatolitos en Chara El aige de egus dutce Chara, formade por célules gigantes, se ourve en respuesta a la gravedad sin tener, aparentemente, estatolitos.
- 18.10 El papel de les oltoquinines en la dominancia apical

  En el abeto Douglas *Pseudotsuga menziesti*, hay una correlación entre
  los niveles de citoquininas y el crecimiento de yemas exilares.
- 18.11 El papel del ABA en la dominancia apical.
  En la mala hierba Elytrigia repara el crecimiento de las yemas exteres está relacionado con una reducción de ABA.

#### 19.12 La facilitación de les mediciones de IAA por las construcciones basadas en el marcador GH3

Puesto que la expresión del gen GH3 es un buen reflejo de la presencia de auxina endógena, el uso de un gen **mercador** basado en *GH3*, conocido como DR5, está muy extendido en los bioensayos con auxinas.

#### 19.13 Efecto de les auxines en la degradación mediada por ubiquitina de les proteinas AUX/IAA

Se presenta un modelo de degradación de las proteinas AUX/IAA reguiada por auxonas.

#### **ENSAYOS WEB**

# 19.1 Brasinosteroides: una nueva clase de hormonas esteroides vege-

Los brasinosteroides están implicados en una amplia variedad de fenómenos del desarrollo vegetal como la elongación del talio la inhibición del crecimiento radical y la biosintesis del etileno.

#### 19,2 La exploración de las bases calulares del transporte polar de guxines

Las evidencias experimentales indican que el transporte polar de la hormona vegetal auxina está regulado a nivel celular. Esto supone que las prote has implicadas en el transporte de auxinas deben estar distribuidas asimétricamente en la membrana plasmática. El modo de llegada de estas proteinas de transporte a su destino es el aspecto principal de la investigación actual.

# 19.3 El fototropismo: De la fotopercapción a los cambios en la expresión gánica inducidos por auxina.

El tema de este ensayo es cómo la fotopercepción por fototropinas está acopiada a la señalización por auxinas.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

Abel S., Ballas N., Wong L-M. y Theologis A. (1996) DNA elements responsive to auxin. *Bioessays* 18: 647-654.

Aloni R. (2001) Foliar and axial aspects of vascular differentiation. Hypotheses and evidence J. Plant Growth Regul. 20: 22–34.

- Aloni R. (1995) The induction of vascular tissue by auxin and cytokinin. En *Plant Hormones and Their Role in Plant Growth Development*, 2° ed., P. J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 531–546
- Aloni R., Schwalm K., Langhans M y Ullrich C 1 (2002) Gradual shifts in sites and levels of auxin synthesis during leaf-primordium development and their role in vascular differentiation and leaf morphogenesis in *Arabidopsis* Manuscript submitted for publication.
- Bartel B. (1997) Auxin biosynthesis. Arms. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 48: 51-66.
  Bennett M. J., Marchand A., Green H. G., May S. T., Ward S. P., Millner P. A., Walker A. R., Schultz B. y Feldmann K. A. (1996) Arabidopsis AUX1 gene. A permease-like regulator of root gravitropism. Science 273: 948-950.
- Bernasconi P (1996) Effect of synthetic and natural protein tyrosine kinase inhibitors on auxin effici in zucchmi (Cucurbita pepo) hypocotyls. Physiol. Plant. 96, 205–210.
- Briggs W. R., Beck C. F., Cashmore A. R., Christie J. M., Hughes J., Jarillo J. A., Kagawa T., Kanegae H., Liscum E., Nagatani A., Okada K., Salomon M., Ruediger W., Sakai T., Takano M., Wada M. y Watson J. C. (2001) The phototropin family of photoreceptors. *Plant Cell* 13, 993–997.
- Brown D. E., Rashotte A. M., Murphy A. S., Normanly J., Tague B. W., Peer W. A., Taiz L. y Muday G. K. (2001) Flavonoids act as negative regulators of auxin transport in vivo in Arabidopsis. Plant Physiol. 126, 524-535.
- Celenza J. 1., Grisafi P. L. y Fink G. R. (1995) A pathway for lateral root formation in Arabidopsis tholiana. Genes Dev. 9: 2131-2142.
- Chen J. G., Utlah H., Young J. C., Sussman M. R. y Jones A. M. (2001) ABP1 is required for organized cell elongation and division in *Arabidopsis* embryogenesis. *Genes Dev.* 15, 902–911.
- Chen R., Hilson P., Sedbrook J., Rosen E., Caspar T. y Masson P. H. (1998) The Arabidopsis thaliana AGRAVITROPIC 1 gene encodes a component of the polar-auxin-transport efflux carrier. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 95, 15112–15117.
- Cleiand R E (1995) Auxin and cell elongation. En Plant Hormones and Their Role in Plant Growth and Development, 2<sup>a</sup> ed., P J Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, págs. 214–227.
- Fasano J M Swanson S. J., Blancaflor E. B., Dowd P E., Kao T H y Gilroy S (2001) Changes in root cap pH are required for the gravity response of the *Arabidopsis* root. *Plant Cell* 13: 907-921
- Frimi J., Wi?sniewska J., Benková, E., Mendgen K. y Palme K. (2002) Lateral relocation of auxin efflux regulator PIN3 mediates tropism in *Arabidopsis Nature* 415–806–809
- Fujihara K., Kurata T., Watahilu M. K., Karahara I. y Yamamoto K. T. (2000) An agravstropic mutant of Arabidopsis, endodermal-amyloplast less 1, that lacks amyloplasts in hypocotyl endodermal cell layer. Plant Cell Physiol. 41, 1193–1199.

- Galston A. (1994) Life Processes of Plants. Scientific American Library, New York.
  Garbers C., Dellong A., Deruere J., Bernascom P y Soll D. (1996) A mutation in protein phosphatase 2A regulatory subunit affects auxin transport in Arabidopsis EM-BO J. 15 2115–2124
- Geldner N., Friml J., Stierhof Y. D., Jurgens G. y Palme K. (2001) Auxin transport inhibitors block PIN1 cycling and vessele trafficking. *Nature*. 413, 425–428.
- Gocal G. F. W., Pharis R. P., Yeung E. C. y Pearce D. (1991) Changes after decaptation in concentrations of IAA and abscisic acid in the larger axillary bud of *Phaseolus vulgaris* L. cultivas Tender Green. *Plant Physiol.* 95, 344–350.
- Gray W. M., Kepinski S., Rouse D., Leyser O. y Estelle M. (2001) Auxin regulates the SCFTIR<sub>1</sub>-dependent degradation of AUX/IAA proteins. *Nature* 414, 271–276.
- Hartmann H. T. y Kester D. E. (1983) Plant Propagation. Principles and Practices, 4º ed. Prentice-Hall, Inc., N.J.
- Hasenstein K. H. y Evans M. L. (1988) Effects of cations on hormone transport in primary roots of Zea mays. Plant Physiol. 86: 890–894
- Hatch H. L., Okamoto H, Wang M. L., Ang L. H., Matsut M., Goodman H., Deng XW (2000) FIN219, an Auxin-regulated gene, defines a link between phytochrome. A and the downstream regulator COP1 in light control of Arabidopsis development. Genes Dev. 14, 1958–1970.
- Ino M y Briggs W R. (1984) Growth distribution during first positive phototropic curvature of maize coleoptiles. *Plant Cell Environ* 7, 97–104.
- Jacobs M. y Gilbert S. F. (1983) Basal localization of the presumptive auxin carner in pea stem cells. Science 220: 1297–1300.
- Jacobs M. y Rubery P. H. (1988) Naturally occurring auxin transport regulators. Science, 241: 346–349.
- Jacobs M y Ray P M. (1976) Rapid auxin-induced decrease in the free space pH and its relationship to auxin-induced growth in maize and pos. *Plant Physiol.* 58: 203–209
- Kam Y.-S., Min J.-K., Kam D. y Jung J. (2001) A soluble auxin-binding protein, ABP57. J. Biol. Chem. 276: 10730–10736.
- Koens K. B., Nicoloso F. T., Harteveld M., Libbenga K. R. y Kijne J. W. (1995) Auxin starvation results in G2-arrest in suspension-cultured tobacco cells. J. Plant Physiol. 147: 391-396.
- Kuhlemeser C. y Reinhardt D. (2001) Auxin and Phyliotaxus. Trends in Plant Science 6: 187–189.
- Langridge W. H. R., Fitzgerald K. J., Konez C., Schell J. y Szalay A. A. (1989) Dual-promoter of Agrobacterium timefaciens mannopine synthase genes is regulated by plant growth hormones. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 3219–3223.
- Ljung K., Bhalerao R. P. y Sandberg G. (2001) Sites and homeostatic control of auxin biosynthesis in *Arabidopsis* during vegetative growth. *Plant J.* 29: 465-474

- Lomax T. L. (1986) Active amon uptake by specific plasma membrane carriers. En Plant Growth Substances, M. Bopp, ed., Springer, Berlin, págs. 209–213
- Marchant A., Kargul J., May S. T., Muller P., Delbarre A., Petrot-Rechenmann C. y. Bennet M. J. (1999) AUX1 regulates root gravitropism in *Arabidopsis* by facilitating auxin uptake within root apical tissues. *EMBO J.* 18, 2066–2073.
- McClure B. A. y Guilfoyle T (1989) Rapid redistribution of auxin-regulated RNAs during gravitropism. *Science* 243 91–93
- Mulkey T. I., Kuzmanoff K. M. y Evans M. L. (1981) Correlations between protonefflux and growth putterns during geotropism and phototropism in maize and sunflower. *Planta* 152: 239–241.
- Müller A., Guan C., Gälweiler L., Taenzler P., Huijser P., Marchant A., Parry G., Bennett M., Wisman E. y Palme K. (1998) AtPIN2 defines a locus of Arabidopsis for root gravitropism control. EMBO J. 17, 6903-6911
- Murphy A. S., Poer W. A. y Taiz L. (2000) Regulation of aixin transport by ammopoptidases and endogenous flavonoids. *Planta* 211, 315–324
- Nakazawa M., Yabe N., Ishikawa T., Yamamoto Y. Y. Yoshizumi T., Hasunuma K. y. Matsui M. (2001) *DFL1*, an auxin-responsive *GH3* gene homologue, negatively regulates shoot cell elongation and lateral root formation, and positively regulates the light response of hypocotyls length. *Plant J.* 25, 213–221
- Nonhebel H. M., Cooney T. P. y Simpson R. (1993) The route, control and compartmentation of auxin synthesis. Auxi J. Plant Physiol. 20: 527-539
- Normanly J. P., Slovin J. y Cohen J. (1995) Rethinking auxin biosynthesis and metabolism. *Plant Physiol.* 107: 323-329.
- Palme K. y Gillweiler L. (1999) PIN-pointing the molecular basis of auxin transport. Curr Opin. Plant Biol. 2: 375-381
- Parry G., Delbarre A., Marchant A., Swarup R., Napier R., Perrot-Rechemmann C. y. Bennett M. J. (2001) Novel auxin transport inhibitors phenocopy the auxin influx carrier mutation auxil. *Plant J.* 25, 399–406.
- Peer W. A., Brown D., Taiz L., Muday G. K. y Musphy A. S. (2001) Flavonol accumulation patterns correlate with developmental phenotypes of transparent testa mutants of *Arabidopsis thaliana*. *Plant Physiol.* 126, 536–548.
- Peltier J.-B. y Rossigno! M. (1996) Auxin-induced differential sensitivity of the H'-ATPase in plasma membrane subfractions from tobacco cells. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 219: 492–496.
- Romano C. P., Hein M. B. y Klee H. J. (1991) Inactivation of auxin in tobacco transformed with the indoleacetic acid-lysme synthetise gene of *Pseudomonas savastanoi*. Genes Dev. 5, 438–446.
- Schmidt R. C., Müller A., Ham R., Bartling D. y Weiler E. W. (1996) Transgenic to-bacco plants expressing the *Anabidopsis thaliana* nitrilase II enzyme. *Plant J.* 9: 683–691.

TAIZ & JENGER

- Shaw S. y Wilkins M. B. (1973) The source and lateral transport of growth inhibitors in geotropically stimulated roots of *Zea mays* and *Pisum sativum Planta* 109: 11-26.
- Sievers A., Buchen B. y Hodick D. (1996) Gravity sensing in tip-growing cells. Trends. Plant Sci. 1, 273–279
- Sithon F., Edlund A., Gardestrom P., Olsson O. y Sandberg G. (1993) Compartmentation of indole-3-acetic acid metabolism in protoplasts isolated from leaves of wild-type and IAA-overproducing transgenic tobacco plants. *Planta* 191 274–279.
- Steffens B., Feckler C., Palme K., Christian M., Bottger M. y Luethen H. (2001) The auxin signal for protoplast swelling is perceived by extracellular ABP1. Plant J. 27, 591–599.
- Swarup R., Friml J., Marchant A., Ljung K., Sandberg G., Palme K. y Bennett M. (2001) Localization of the auxin permease AUX1 suggests two functionally distinct hormone transport pathways operate in the *Arabidopsis* root spex. *Genes Dev.* 15: 2648–2653
- Ulmasov T., Murfett J., Hagen G. y Guilfoyle T. J. (1997) Aux/IAA proteins repress expression of reporter genes containing natural and highly active synthetic auxinresponse elements. *Plant Cell.* 9: 1963–1971
- Utsuno K., Shikana: T., Yamada Y. y Hashimoto T. (1998) AGR, an AGRAVITROPIC locus of Arabidopsis thaliana encodes a novel membrane protein family member. Plant Cell Physiol. 39: 1111–1118.
- Venis M. A. y Napier R. M. (1997) Auxin perception and signal transduction. En Signal Transduction in Plants, P. Aducci ed., Birkhäuser, Basel, Switzerland, pags. 45-63.
- Venis M. A., Napier R. M. y Oliver S. (1996) Molecular analysis of auxin-specific signal transduction. *Plant Growth Regulation*, 18, 1-6.
- Volkmann D. y Sievers A. (1979) Graviperception in multicellular organs. En Encyclopedia of Plant Physiology, New Series, Vol. 7, W. Haupt and M. E. Feinleib eds., Springer, Berlin, págs. 573–600
- Wright A. D., Sampson M. B., Neuffer M. G., Michalczuk L. P., Slovin J. y Cohen J. (1991) Indole-3-acetic acid biosynthesis in the mutant maize orange pencarp, a tryptophan auxotroph. Science 254, 998–1000.
- Yoder T. L., Zheng H.-Q., Todd P. y Staehelin L. A. (2001) Amyloplast sedimentation dynamics in maize columelta cells support a new model for the gravity-sensing apparatus of roots. *Plant Physiol.* 125, 1045–1060.
- Young L. M. y Evana M. L. (1994) Calcium-dependent asymmetric movement of <sup>3</sup>Hindole-3-acetic acid across gravistimulated isolated root caps of maize. *Plant Growth Regul.* 14: 235–242.
- Young L. M. y Evans M. L. (1996) Patterns of auxin and abscisic acid movement in the tips of gravistamulated primary roots of maize. Plant Growth Regul. 20: 253–258.

- Young L. M., Evans M. L. y Hertel R. (1990) Correlations between gravitropic curvature and auxin movement across gravistimulated roots of Zea mays. Plant Physiol. 92: 792–796.
- Zenser N., Elismore A., Leasure C. y Callis J. (2001) Auxin modulates the degradation rate of Aux/IAA proteins. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 98, 11795–11800.
- Zhong H. Q. y Stachelin L. A. (2001) Nodal endoplasmic reticulum, a specialized form of endoplasmic reticulum found in gravity-sensing root tip columella cells. *Plant Physiol.* 125, 252–265.

# Capítulo 20

# GIBERELINAS: REGULADORES DE LA ALTURA DE LAS PLANTAS

CASI 30 AROS DESPUÉS del descubrimiento de las auxinas en 1927 y unos 20 años después de la descripción de la estructura del ácido indol-3-acético, los fisiólogos vegetales occidentales tendieron a atribuir todos los fenómenos de desarrollo de la planta a las auxinas. Sin embargo, como veremos en éste y en los siguientes capítulos, el crecimiento y desarrollo vegetal están regulados por varios tipos de hormonas que actúan tanto individual como conjuntamente.

En la década de 1950 se caracterizó el segundo grupo de hormonas, las giberelinas (GAs). Las giberelinas son un amplio grupo de compuestos relacionados (se conocen más de 125) que, a diferencia de las auxinas, se definen más por su estructura química que por su actividad biológica. Las giberelinas, con frecuencia, se asocian a la promoción del crecumiento del tallo de modo que su aplicación a plantas intactas puede inducir grandes aumentos en la altura de las plantas.

La biosintesis de las giberelmas se halla bajo un estricto control genético y del entorno y se han aislado numerosos mutantes deficientes en giberelmas. Un famoso ejemplo son los alelos grande/enano utilizados por Mendel en guisante. Tales mutantes han sido de gran utilidad para el descubrimiento de las rutas de biosíntesis de giberelmas.

Empezaremos este capítulo con una descripción del descubrimiento, estructura química y función de las giberelmas en la regulación de varios procesos fisiológicos, incluidos la germinación, la movilización del endospermo almacenado en las reservas, el crecimiento del tallo, la floración, el desarrollo floral y el cuajado del fruto. Examinaremos el proceso de biosintesis de las giberelmas, así como la identificación de la forma activa de estas hormonas.

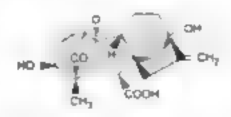
En los últimos años, el uso de la genética molecular ha permitido mejorar notablemente en nuestra comprensión del mecanismo de acción de la giberelinas a nivel molecular. Estos avances se analizarán al final de este capítulo.

#### EL DESCUBRIMIENTO DE LAS GIBERELINAS

Aunque las giberelinas no fueron conocidas por científicos americanos y británicos hasta la década de 1950, habian sido descubiertas mucho antes por los científicos japoneses. Los agricultores de arroz de Asia conocian desde hacia tiempo una enfermedad que hacia que las plantas de arroz crecieran altas, pero sin producir semillas. En Japón esta enfermedad se conocia con el nombre de enfermedad de la «planta loca» o bakanae.

Los patologos vegetales que investigaban la enfermedad encontraron que la altura de las plantas era potenciada por un compuesto quimico secretado por un hongo que había infectado las plantas altas. Este compuesto químico se aisló a partir de filtrados de cultivos del hongo y se le llamó giberelina, después de llamar al hongo Gibberella figitarios.

En la década de 1930, los científicos japoneses consiguieron obtener cristales impuros de los compuestos fúngicos activos en el crecimiento, y los denominaron giberelinas A y B, pero debido a las barreras de comunicación y a la Segunda Guerra Musidial, dicha información no flegó a Occidente. No fue hasta mediados de la década de 1950 que dos grupos (uno en la estación experimental de las Industrias Químicas Imperiales (ICI) en Welyn en Gran Bretaña y otro en el Departamento americano de agricultura (USDA) en Peona. Illinois), averigiaron la estructura del material que habian purificado a partir de filtrados de cultivos fúngicos, y lo denominaron deido giberálico:



Más o menos al mismo tiempo, científicos de la Universidad de Tokio aislaron tres giberelinas a partir de la giberelina A original y las denominaron giberelina  $A_1$ , giberelina  $A_2$  y giberelina  $A_3$  La giberelina  $A_3$  y el ácido giberelico resultaron ser identicos.

Era evidente la existencia de una familia completa de giberelinas y que en cada cultivo fúngico predominaba una giberelina diferente, aunque el ácido giberélico era siempre el componente principal. Como veremos, la característica estructural que todas las giberelinas tienen en comun, y que las caracteriza y las define como una familia de moléculas, es que derivan de la estructura en anillo del ent-kaureno.

Cuando se purificó el ácido giberelico, los fisiólogos comenzaron a ensayarlo en una gran variedad de plantas. Se obtuvieron respuestas espectaculares en la elongación de plantas enanas y en roseta, concretamente en guisante enano (*Pisum sarivum*) y en maiz enano (*Zea mavs*) y también en numerosas plantas en roseta.

Por el contrario, las plantas que eran genéticamente altas no mostraron ninguna respuesta tras la aplicación de giberelinas. En experimentos recientes utilizando guisante enano y maiz enano se ha confirmado que la elongación natural de las plantas está regulada por giberelinas, como describiremos más adelante.

Como las aplicaciones de giberelinas podían aumentar la altura de plantas enanas, la pregunta obligatoria era si las plantas contenian sus propias giberelinas. Podo después del descubrimiento de los efectos del ácido giberélico en el crecimiento, se aislaron sustancias similares a las giberelinas de varias especies vegetales. Las sustancias similares a las giberelinas se refieren a compuestos o extractos cuya actividad biológica es similar al efecto del ácido giberélico, pero que no ha sido definido por el momento. Tal respuesta indica, pero no demuestra, que la sustancia probada es, o es similar, al ácido giberélico.

En 1958 se identificó de forma concluyente una giberelma (giberelma A<sub>1</sub>) en plantas superiores (en semillas de habichuelas, *Phaseolus coccineus*):

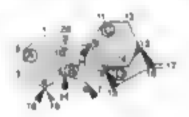
Openiges v<sup>1</sup> (3v<sup>1</sup>)

Para la extracción de las giberelinas se eligió semillas immaduras cuya concentración de giberelinas es muy superior a la que hay en el tejido vegetativo. Sin embargo, McMillan y sus colaboradores tuvieron que utilizar grandes cantidades de semillas como la concentración de las giberelinas en las plantas es muy baja (varias partes por billón en el tejido vegetativo y hasta 1 parte por millón en semillas).

<sup>1</sup> Phinney (1983) proporcionó una visión personal maravillosa de los descubrimientos de las giberelinas.

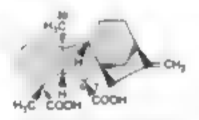
A medida que se fueron caracterizando giberelinas de hongos y plantas, se fueron numerando como giberelina A<sub>c</sub> (o GA<sub>c</sub>), donde X es un número, siguiendo el orden de descubrimiento. Este esquerna fue universalmente adoptado para las giberelinas en 1968. Sin embargo, hay que destacar que el número de las giberelinas es sumplemente un catálogo, diseñado para evitar el caos en la nomenclatura de las giberelinas. No implica una similitud química o relación metabólica entre las giberelinas con números adyacentes.

Todas las giberelinas están basadas en el esqueleto est-giberelano:



Entructure ent-alternique

Algunas giberelinas tienen el esqueleto completo de 20 carbonos (C<sub>20</sub>-GAs):



GAve tune albereline Cost

Otros tienen sólo 19 carbonos (C<sub>10</sub>-GAs) porque han perdido un carbono en su metabolismo.

Hay otras variantes de la estructura básica, especialmente el estado de oxidación del carbono 20 (en C<sub>20</sub>-GAs) y el número y posición de los grupos hidroxilo en la molécula (véase el tema web 20.1). A pesar de la gran variedad de giberelinas existentes, los análisis genéticos han demostrado que sólo algunas son biológicamente activas como hormonas. Todas las demás son precursores o representan formas mactivadas.

# LOS EFECTOS FISIOLÓGICOS DE LAS GIBERELINAS

Aunque fueron originalmente descubiertas como causantes de una enfermedad en el arroz que estamulaba la elongación del entrenudo, las giberelimas endógenas influyen en una gran variedad de procesos del desarrollo. Además de la elongación del tallo, las giberelinas controlan varios aspectos de la germinación de las semillas, como la dominción y la movilización de las reservas del endospermo. En el desarrollo reproductivo, las

giberefinas pueden afectar a la transición desde el estado juvenil al estado maduro, así como en la miciación floral, en la determinación del sexo y en el cuajado del fruto. En esta sección revisaremos algunos de estos fenómenos regulados por las giberelinas.

# Las giberelinas estimulan el crecimiento del tallo de plantas enanas y plantas en roesta

La aplicación de giberelinas promueve la clongación de los entrenudos en una grun cantidad de especies. Sin embargo, los efectos más acusados se dan en las especies



Enano-1 Enano-1 Normal Normal + GA<sub>1</sub> + GA<sub>2</sub>

Figure 20.1 El efecto de la GA, exógene sobre una plunta de maiz normal y enana (d?). La piberelina satirnula dramáticamente la etongación del tallo en el mutante enano, para tiene muy poco electo o no tiene sobre la planta silvestre. (Contrela de B. Phinney).



Figure 20.2 La col, une plante de dia targo, permanece como rosete en dias cortos, pero al aplicar giberetinas se puede inductr la emergencia y la foración. En el caso flustrado, se obtuvieron tálios gigantes. (OSylven Wilter/Visuals Unlimited).

enanas y en roseta, así como en los miembros de la familia de las herbáceas. El GA<sub>3</sub> exógeno provoca una elongación extrema del tallo de plantas enanas, pareciéndose incluso a las variedades más altas de la misma especia (Figura 20-1). Junto con este efecto se produce una disminución del grosor del tallo, un descenso del tamaño de la hoja y una pérdida de intensidad del color verde de las hojas.

Algunas plantas adquieren una forma en roseta en los dias cortos y para que se produzca la elongación del tallo y la respuesta floral requieren dias largos (véase el capítulo 24). La aplicación de giberelinas dan lugar a la caulescencia típica (crecimiento del tallo) en plantas que se han mantenido en días cortos (Figura 20.2) y el crecimiento natural está regulado por giberelinas endógenas. Además, como señalamos antes, muchas plantas en roseta de día 
largo requieren de fino para la elongación del 
tallo y la floración, no siendo necesario este 
requerimiento al aplicar giberelinas.

Las giberelinas también promueven la elongación de los entrenudos en miembros de la familia de las herbáceas. El punto de acción de las giberelinas es el meristemo intercalar, un menstemo localizado cerca de la base del entrenudo que crece por encima y por debajo del mismo. El arroz de agua profunda es un ejemplo particularmente llamativo. Más adelante en este capítulo, examinaremos los efectos de las giberelinas en el crecimiento del arroz de agua profunda, concretamente en la sección del mecanismo de elongación del tallo inducido por giberelinas.

Aunque las giberelinas pueden aumentar

el crecimiento del tallo de forma dramática, éstas tienen un escaso efecto directo sobre el crecimiento de la raiz. Sin embargo, el crecimiento radical de las enanas extremas es menor que el de las plantas silvestres y la aplicación de giberelmas a los tallos aumenta el crecimiento tanto de tallos como de raices. Todavia está sin resolver si el efecto de las giberelinas sobre el crecimiento de la raíz es directo o indirecto.

# Las giberelines regular la transición desde la face juvenil e la adulta

Muchas plantas leñosas perennes no florecen hasta que alcanzan un cierto estado de madurez; hasta que alcanzan ese estado se dice que son juveniles (véase el capitulo 24). Los estados juvenil y maduro suelen tener hojas de diferentes formas, como la hiedra inglesa (*Hedera helix*) (véase la figura 24.9). La aplicación de giberelmas puede regular esta juvenilidad en ambas direcciones, dependiendo de la especie. En la hiedra inglesa (*Hedera helix*), GA, puede provocar la reversión de un estado máduro a uno juvenil y la aplicación de giberelmas no polares, como GA, + GA, puede inducir a muchas coniferas juveniles a entrar en la fase reproductiva. Este último caso es un ejemplo en el que GA, no es efectiva.

# Las giberelinas influyen en el inicio de la floración y en la determinación del sexo

Como señalamos anteriormente, las giberelinas pueden sustituir los requerimientos de dias frios o días largos para que se produzca la floración en muchas plantas, especialmente las especies que crecen en roseta (véase el capítulo 24). Las giberelinas son, por tanto, un componente del estimulo de floración en algunas plantas pero, aparentemente, no en otras

En plantas que tienen flores unisexuales en lugar de hermafroditas, la determinación del sexo de las flores está regulada genéticamente. No obstante, también se ve influida por factores ambientales como el fotoperiodo y el estado nutricional y estos factores ambientales pueden estar mediados por las giberelinas. En maiz, por ejemplo, las flores estaminadas (masculmas) están restringidas a las borlas, mientras que las flores del pistilo (femeninas) se encuentran en la espiga. La exposición a dias cortos y noches frias aumenta los niveles endógenos de giberelinas en las borlas unas cien veces y, simultáneamente, provoca la feminización de las flores de la borla. La aplicación de ácido giberélico exógeno a las borlas puede también inducir la producción de flores pistiladas.

En estudios de regulación génica, se han aislado un gran número de mutantes de maíz que tienen alterados los patrones de determinación del sexo. Las mutaciones en genes que afectan a la biosintesis de giberelmas o a la ruta de transducción de señal de las giberelmas dan lugar a la supresion del desarrollo del estambre en las flores de

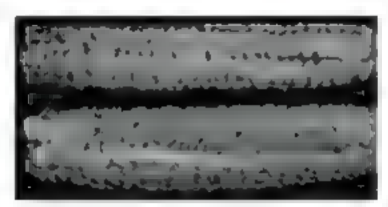


Figure 30.3 El deserrollo de les enteres en mazorone de un mutante de maiz (Zes meys) deficients en giberelines (Abajo) Mazoron no tertifizade de un mutante an l' mostrando las enteres visibles. (Amba) Mazoros de una plante que ha eldo trazade con gibereline. (Cortesia de M. G. Neuffer).

la espiga (Figura 20.3). Así, la principal función de las giberelinas en la determinación del sexo en maiz parece ser la supresión del desarrollo del estambre (Irish 1996).

En dicotiledóneas como pepino, cártamo y espinaca, las giberelinas parecen tener el efecto contrario. En estas especies, la aplicación de giberelinas promueve la formación de flores estaminadas y los inhibidores de la biostntesis de giberelinas promueven la formación de flores pistiladas.

# Las giberelines promueven el cuajado del fruto

Las aplicaciones de giberelmas pueden inducir el cuajado del fruto (imicio del crecimiento del fruto tras la polinización) y su crecimiento en especies donde las auxinas parecen no tener efecto. Por ejemplo, se ha observado la estimulación del cuajado del fruto con giberelmas en manzana (*Molus sylvestris*).

# Las giberelinas promueven la germinación de la semilla

La germinación de las semillas puede requerir giberelinas en alguna etapa: la activación del crecimiento vegetativo del embrión, el debilitamiento de la capa de endospermo constreñida por el crecimiento que rodea al embrión y la movilización de las reservas almacenadas en el endospermo. Algunas semillas, sobre todo de las plantas silvestres, requieren de luz o frio para miciar la germinación. En dichas semillas, esta dormición (véase el capítulo 23) puede vencerse, aplicando giberelinas. Como sucede en ocasiones, pero no siempre, se observan cambios en los niveles de giberelinas en respuesta a la congelación de las semillas, de modo que las giberelinas pueden representar el regulador natural de uno o más procesos implicados en la germinación.

La aplicación de giberelinas estimula la producción de numerosas hidrolasas, sobre todo la α-amiliasa, por la capa de alcurona de los granos de cercales en germinación. Este aspecto de la acción de las giberelinas, ha dado higar a su utilización en la industria alumentaria para la producción de malta (analizado en la siguiente sección). Como éste es el principal sistema en el que las rutas de transducción de señal han sido analizadas, será tratado con más detalle más adelante en este capitulo.

#### Las aplicaciones comerciales de las giberelinas.

Los principales usos de las giberelinas (nos referiremos a GA<sub>3</sub>, a menos que seitalemos otra giberelina), aplicadas por pulverización o baño, se dan en cultivos de frutos, en la elaboración de malta de cebada y en el aumento del rendimiento de la producción de la caña de azúcar. En algunos cultivos se desea la reducción de la altura, y ésto se logra mediante el uso de arhibidores de la sintesis de giberelinas (véase el tema web 20.1).

Producción del frato Uno de las principales utilidades de las giberelinas es aumentar el tamaño de la uva sin semillas. Debido al reducido tamaño de los tallos de las uvas sin semillas, los racimos de uva están demastado compactos y se reduce el crecimiento de los frutos. Las giberelinas estimulan la elongación del tallo, permitiendo a las uvas hacerse más grandes al evitar la compactación, que promueve la elongación del fruto (Figura 20.4).



Figure 20.4 Les giberelines inducen el crecimiento de les uves de Thomson sin semilies. El recimo de la Equierde es un control no tratado. El recimo de le dereche ha sido pulverizado con giberelines durante el desarrollo del truto, (OSylven Witwer / Visuale Unlimited).

El uso de una mezcla de la benciladenina (una citoquinina; véase el capítulo 21) y GA<sub>4</sub> + GA<sub>7</sub> pueden producir una elongación de la manzana y se utiliza para mejorar la forma de las manzanas de la variedad *Delicio* en ciertas condiciones. Aunque este tratamiento no afecta a la producción o calidad, se considera comercialmente deseable.

En los eftricos, las giberelinas retrasan la senescencia, por lo que pueden permanecer durante más tiempo en el árbol alargando el periodo comercial.

Elaboración de malta de cebada. Este proceso es la primera etapa en el proceso de elaboración de cerveza. Durante la olaboración de la malta, se produce la germinación de las semillas de cebada (Hordeson vulgare) a temperaturas que maximizan la producción de enzimus hidrolíticas por la capa de alcurona. Algunas veces se utilizan las giberelinas para aumentar la velocidad del proceso de elaboración de malta. Las semillas que han germinado, se secan y pulverizan para producir malta que consta principalmente de una mezcia de enzimas amilolíticos (que degradan el almidón) y almidón parcialmente digerido.

En la siguiente etapa de «triturado o macerado», se adiciona agua y las amilasas de la malta convierten el almidon residual, así como el almidón añadido, en el disacándo maltosa, que es convertido en glucosa por el enzima maltasa. El macerado resultante se hierve para detener la reacción. En la etapa final, la levadura convierte la glucosa en etanol por fermentación.

Anmento de la producción de la cuím de axácar. La cuña de azúcar (Saccharum officinarum) es una de las pocas plantas que almacena sus carbohidratos en forma de azucar (sacarona), en lugar de almidón (el otro cultivo importante que almacena azúcar es la remolacha azucarera). Originaria de Nueva Guinea, la caña de azucar es una herbácea perenne que puede alcarizar una altura entre 4 y 6 m. La sacarosa es almacenada en las vacuolas de las células del parénquima de los entrenudos. El tratamiento con giberelmas puede aumentar el rendimiento de la caña hasta 20 toneladas por acre y la producción de azúcar alrededor de 2 toneladas por acre. Este incremento es el resultado de la estimulación de la elongación de los entrenudos durante el invierno.

Usos en producción vegetal. Las coniferas tienen un largo período juvent) que puede ser perjudicial para la producción vegetal al retrasar la reproducción de los árboles durante años. La aplicación de GA<sub>4</sub> + GA<sub>2</sub> puede reducir considerablemente el tiempo de producir semillas al inducir la formación de piñas en los árboles jóvenes. Además, la promoción de la producción de flores masculmas en las cucurbitáceas y la estimulación del crecimiento en los vegetales bianuales como la remolacha (*Beta vulgaris*) y la col (*Brassica oleracea*) son valiosos atributos de las giberelinas que, ocasionalmente, se utilizan comercialmente en la producción de semillas.

Inhibidores de la síntesis de giberelinas. Lo grande no siempre es lo mejor, y los inhibidores de la sintesis de giberelinas se utilizan comercialmente para evitar el crecimiento de algunas plantas. En cultivos florales se desean plantas pequeñas y compactas, como lilas, crisantemos y flores de Pascua y se consigue restringir su crecimiento por aplicación de inhibidores de la sintesis de giberelinas como el ancimidol (conocido comercialmente como A-Rest) o paclobitrazol (conocido como Bonzi).

La altura también es una desventaja para los cultivos de cercales crecidos en elimas frios y húmedos, como en Europa, donde la curvatura del tallo puede ser un probiema. El encamado (curvatura del tallo hacia el suelo como consecuencia del peso del agua recogido en las zonas maduras) hace dificil cosechar el grano con una máquina cosechadora. Los entrenudos más cortos reducen la tendencia de las plantas a doblarse hacia el suelo, aumentando el rendimiento del cultivo. Incluso plantas de trigo genéticamente enanas se rocian con unhibidores de la sintesis de giberelinas para reducir la longitud del tallo y su curvatura.

Finalmente, otra aplicación de los inhibidores de la síntesis de giberelinas es la reducción del crecimiento de las plantas arbustivas de los márgenes de la carretera.

# BIOSÍNTESIS Y METABOLISMO DE LAS GIBERELINAS

Las giberelinas constituyen una gran familia de ácidos diterpenos y son sintetizados como una ramificación de la ruta terpenoide, que ya se describió en el capitulo 13. El descubrimiento de la ruta biosintética de las giberelinas no fue posible hasta que se desarrollaron métodos de detección muy sensibles. Como comentamos antes, las plantas contienen una gran cantidad de giberelinas, muchas de las cuales son biológicamente inactivas. En esta sección analizaremos la biosintesis de las GAs, así como otros factores que regulan los niveles de la forma biológicamente activa de la hormona en diferentes tejidos vegetales.

#### Las giberelinas se miden a través de técnicas físicas extremadamente sensibles

Los sistemas de medida que utilizan una respuesta biologica, llamados *bioensa-*yos, fueron inicialmente muy importantes para detectar la actividad de giberelinas en
extractos parcialmente purificados y para confirmar la actividad biológica de las giberelinas conocidas (Figura 20.5). Sin embargo, el uso de bioensayos se ha dejado de
utilizar a medida que se han desarrollado técnicas físicas de medida que permiten una
identificación y cuantificación precisa de giberelinas especificas a partir de pequeñas
cantidades de tejido.



Figure 20.5 Las giberatinas provocan la etongación de la veine de las hojas de las plántules de arroz y esta respuesta en utilizada como un bicensayo de la veine de la hoja de arroz aneno. En el ejemplo aqui llustrado, se trataron plántulas de 4 días de eded con una cantidad de GA que les permiteran crecer durante otros 5 días. (Cortesia de P. Devisa).

Actualmente, los métodos más comunes son la cromatografía de gases de alta resolución (HPLC) de extractos vegetales, seguida de los sensibles métodos analíticos de la cromatografía de gases combinada con la espectrometría de masas (GC-MS). Con la disponibilidad de los espectros de masas, los investigadores pueden identificar giberelmas sin necesidad de tener un patrón estándar puro. La disponibilidad de isótopos pesados de las giberelmas comunes, que pueden ser detectados por separado en la espectroscopia de masas, ha permitido la medida precisa de los niveles de estas giberelmas marcadas en tejidos vegetales y su utilización como patrones internos para su cuantificación (véase el tema web 20.2).

# Les giberelines se sintetizan a partir de la ruta terpenoide en tres etapas

Las giberelinas son diterpenoides tetraciclicos formados por cuatro unidades de isopreno. Los terpenoides son compuestos formados por bioques de cinco carbonos (isopreno):

unidos cabeza con cola. Los investigadores han determinado la ruta completa de la biosintesis de las giberelinas en semillas y tejidos vegetativos de varias especies,

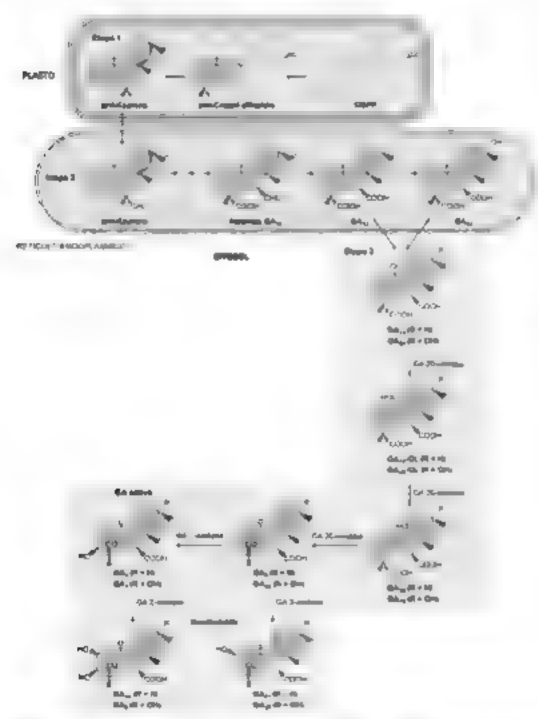


Figure 20.6 Les très etapes de la biosíntesia de giberelines. En la étape 1 el gerantigerant ditostato (GGPP) se convertido a entineureno a imprés de la copatiticalment (GPP) en los plastos. En la étape 2, que tiene lugar en el retículo endoptésmico, el antineureno se convertido a GAL, o e GAL, dependiendo de si la GA está hidroxitada en el carbono 13. En la mayoría de las plantas predomina la ruta de hidroxitación del carbono 13. aunque en Arabidopais y algunas otras especies la ruta principal es la que no está hidroxitada en el carbono 13. En la etapa 3 en el citosol, GAL, o GAL, son conventidas en las diferentes GAS. Esta conventida se produce por una seria de carbono (GAL, son conventidas en las diferentes ación del C-13 se genera GAL, La GAL, es entonces oxidada a la giberatina activa, GAL, por una resoción del G-13 se genera GAL, La GAL, es entonces oxidada a la giberatina activa, GAL, por una resoción del G-13 se genera GAL, en las formas inactivas GAL, y GAL, respectivamente, las hidroxitaciones en el carbono 2 conviertas GAL, en las formas inactivas GAL, y GAL, respectivamente.

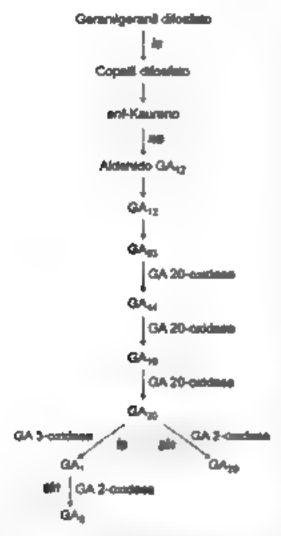


Figure 20.7 Une parte de la ruta biceintética de las giberatinas mostrando las abreviaturas y localización de los ganes mutantes que bicquean la ruta en guisante y los anzimas implicados en las etapas metabolicas posteriores a GA<sub>a</sub>.

summistrándoles varios precursores radiactivos e intermediarios y examinando la producción de otros compuestos de la ruta (Kobayashi y col. 1196).

La rata biosimienca de las giberelaras se puede dividir en tres etapas, cada una de las cuales se produce en un compartamento celular diferente (Figura 20.6) (Hedden y Philips 2000).

Etapa 1: Producción de precursores terpenoides y ant-kaureno en los plastos. La
unidad biológica básica del isopreno es isopententi difosfato (IPP)<sup>2</sup>. El IPP es utilizado
en la biosintesis de giberelinas en los tejidos
verdes y es sintetizado en los plastos a partir
del gliceraldebido-3-fosfato y el piruvato
(Lichtenthaler y col. 1997). Sin embargo, en
el endospermo de semillas de calabaza, que
son muy ricas en giberelinas, el IPP se forma
en el citosol a partir del ácido mevalónico,
que a su vez deriva del acetil CoA. Así, el IPP
utilizado en la sintesis de las giberelinas puede proceder de diferentes compartimentos celutares en diferentes tejidos.

Una vez sintetizadas, las unidades del isopreno IPP se añaden sucesivamente para formar intermediarios de 10 carbonos (geranil difosfato), 15 carbonos (famesil difosfato) y de 20 carbonos (geranilgeranil difosfato,

GGPP). El GGPP es un precursor de muchos compuestos terpenoides, incluidos carotenoides y muchos acertes esenciales y solo después de la biosintesis del GGPP la ruta se convierte en especifica de las giberelmas.

La primera etapa especifica de las giberelinas son las reacciones de ciclación que convierten el GGPP en *ent*-kaureno (Figura 20.7). Los dos enzimas que catalizan las reacciones están localizados en los proplastos de los tejidos menistemáticos de los

<sup>2.</sup> Como achalamos en el capítulo E3. IPP es la abreviatura de isopentenil pirofosfato, un nombre asignado antiguamente a esse compuesto. Del mismo modo, los otros intermediarios pirofosforilados en la rista se conocen actualmente como affosfatos, pero continúm abreviándose como cumdo se designaban como pirofosfatos.

tallos y no están presentes en los cloroplastos maduros (Aach y col. 1997). Así, las hojas pierden su capacidad de sintetizar giberelinas a partir de IPP cuando sus cloroplastos maduran.

Compuestos como el AMO-1618, Cycocel y Fosfon D son inhibidores especificos de la primera etapa de la biosintesis de las giberelinas y se utilizan como reductores del crecimiento en altura.

Estapa 2: Las reacciones de axidación en el RE forman  $GA_{i,2}y$   $GA_{i,2}$ . En la segunda etapa de la biosintesis de las giberelinas, un grupo metilo del ent-kaureno se oxida a ácido carboxílico, y a continuación se produce la contracción del anillo B de un anillo de 6 a uno de 5 carbonos para dar el aldehido de la  $GA_{i,2}$ . El aldehido de la  $GA_{i,2}$  se oxida para dar  $GA_{i,2}$ , la primera giberelina que se forma en la ruta de todas las plantas y, por tanto, precursora del resto de giberelinas (véase la figura 20.6).

Muchas de las giberelinas vegetales son también hidroxiladas en el carbono 13. La hidroxilación del carbono 13 se produce a continuación, formando GA<sub>11</sub> a partir de GA<sub>12</sub>. Todos los enzimas implicados son monooxigenasas que utilizan el citocromo P450 en sus reacciones. Estas monooxigenasas P450 están localizadas en el retículo endoplásmico. El kaureno se transporta desde el plasto al retículo endoplásmico y entonces es oxidado y convertido a ácido kaurênico por la kaureno oxidasa, que está asociada con la envoltura del plasto (Helliwell y col. 2001).

Las posteriores conversiones tienen lugar en el reticulo endoplásmico. El paclobutrazol y otros inhibidores de las monooxigenasas P450 inhiben especificamente esta etapa de la biosintesis de las giberelinas, antes del aldehido de la GA<sub>12</sub>, y por ello son retardantes del crecimiento.

Estapa 3: La formación en el citosol de atras giberelinas a partir de GA , o GA , en Todas las etapas posteriores de la ruta (véase la figura 20.6) son llevadas a cabo por un grupo de dioxigenasas en el citosol. Estos enzimas necesitan 2-oxoglutarato y oxígeno molecular como cosustratos y utilizan Fe<sup>2+</sup> y ascorbato como cofactores.

Las etapas específicas de la modificación de GA<sub>12</sub> varian de unas especies a otras, e incluso entre organismos de la misma especie. Los cambios químicos básicos se producen en la mayoría de las plantas son dos.

- 1 Una hidroxilación en el carbono 13 (en el reticulo endoplásmico) o en el carbono 3, o en embos.
- 2 Una oxidación sucesiva del carbono 20 (CH₂ →CH₂OH-→CHO). La etapa final de esta oxidación es la perdida del carbono 20 en forma de CO₂ (véase la figura 20.6).

Cuando estas reacciones implican a las giberelinas inicialmente hidroxiladas en el C-13, la giberelina resultante es  $GA_{20}$ . La  $GA_{20}$  es entonces convertida en la forma

biológicamente activa, GA-, por hidroxilación del carbono 3 (como está en una configuración beta (dibujada como si el enlace con el grupo hidroxilo estuviera hacia el lector), se la conoce como la 3β-hidroxilación.)

Finalmente, GA<sub>1</sub> es mactivada por su conversión a GA<sub>2</sub>, por hidroxilación en el carbono 2. Esta hidroxilación puede también eliminar GA<sub>20</sub> de la ruta biosintética al convertirla en GA<sub>20</sub>.

Los inhibidores de la tercera etapa de la ruta de biosintesis de las giberelinas interfieren con enzimas que utilizan el 2-oxoglutarato como cosastrato. Entre ellos, el compuesto prohexadiona (BX-112) es especialmente útil porque inhibe específicamente a la GA 3-oxidasa, el enzima que convierte la GA<sub>20</sub> (mactiva) en la GA<sub>1</sub> (activadora del crecimiento).

## Se han caracterizado los enzimes y los genes de la ruta de biosíntesis de las giberelinas

Actualmente se conocen los enzimas de la ruta de biosíntesis de las giberelinas, y se han aislado y caracterizado los genes de muchos de estos enzimas (véase la figura 20.7). Los dos puntos clave de la regulación son las enzimas biosintéticas (GA 20-oxidasa, GA 20ox)<sup>3</sup> y la GA 3-oxidasa, GA 3ox) y un enzima implicado en el metabolismo de las giberelinas, GA 2-oxidasa (GA 2ox):

- GA 20-oxidase cetaliza todas las reacciones implicadas en las sucesivas etapas de oxidación del carbono 20 entre GA<sub>33</sub> y GA<sub>20</sub>, incluida la eliminación del C-20 en forma de CO<sub>3</sub>.
- GA 3-oxidasa funciona como una 3β-hidroxilasa, añadiendo un grupo hidroxilo al C-3 para formar la giberelina activa, GA, (las evidencias que demuestran que la GA, es la giberelina activa se analizarán postenormente.)
- GA 2-oxidase inactiva GA<sub>1</sub> al catalizar la adición de un grupo hidroxilo al C-2

La transcripción de los genes de los dos enzimas biosintéticos de las giberelinas, así como la de la GA 2-oxidasa, está estrictamente regulada. Todos estos genes tienen secuencias comunes entre si y con otros enzimas que utilizan el 2-oxoglutarato y el Fe<sup>2+</sup> como cofactores. Las secuencias comunes representan los sitios de unión del 2-oxoglutarato y del Fe<sup>2+</sup>,

GA 20-exténse es el cuzima que exida al carbono 20; so es lo mismo que GA<sub>m</sub>, que es la giberelina 20 en el esquema numerado de las GAs.

### Las giberelinas pueden estar unidas covalentemente a szúcares

Aunque las giberelinas activas están libres, se conoce una gran variedad de glicósidos formados por la unión covalente de una giberelina y un azucar. Estos conjugados de giberelinas predominan sobre todo en algunas semillas. El azúcar con el que se conjugan normalmente es la glucosa y puede unirse a una glucosa a través del grupo carboxilo, dando lugar a una giberelina glucósido, o a un grupo hidroxilo, dando lugar a una giberelina glucosil-éter

Cuando se aplican giberelinas a una planta, una cierta proporción es glucosilada. La glucosilación puede, por tanto, representar otra forma de mactivación. En algunos casos, los glucósidos son metabolizados de nuevo a GAs libres, por lo que los glucósidos pueden construir una reserva de giberelinas (Schneider y Schmidt 1990)

#### La GA, es la giberelina biológicamente activa en el control del crecimiento del tallo

El conocimiento de las rutas biosintéticas de las giberelmas revela dónde y cómo actúan las mutaciones que producen enanismo. Aunque durante mucho tiempo se supuso que las giberelmas eran los reguladores naturales del crecumiento del tallo vegetal, ya que las aplicaciones de giberelmas a plantas enanas hacian que éstas crecieran, no existian evidencias directas de ello. A principios de la década de 1980, se demostró que los tallos altos contenian más giberelma biológicamente activa que los taltos enanos, y que el nivel de giberelma bioactiva endógena media el control génetico de la altura (Reid y Howell 1995).

Se compararon las giberelmas de plantas altas de guisante que contienen el alelo homocigoto *Le* (tipo silvestre) con las de plantas enanas que tentan la misma composición genética, excepto porque contienen el alelo *le* (mutante). *Le* y *le* son los dos alelos del mismo gen que regulan la altura en guisante, la primera característica genética investigada por Gregor Mendel en sus estudios pioneros en 1866. En la actualidad sabemos que las plantas altas de guisante contienen más GA, que las plantas enanas (lugram y col. 1983).

Como hemos visto, el precursor de la  $GA_1$  de las plantas superiores es la  $GA_{20}$  ( $GA_1$  es 3 $\beta$ -OH de  $GA_{20}$ ). Si la  $GA_{20}$  se aplica a plantas de guisante homocigotas enanas (Ie), no responden, pero si lo hacen al aplicar  $GA_1$ . La explicación es que el gen Le confiere a las plantas la capacidad de convertir  $GA_{20}$  a  $GA_1$ . Los estudios metabólicos utilizando isótopos estables y radioisótopos demostraron de forma concluyente que el gen Le codifica un enzima que 3 $\beta$ -hidroxíla la  $GA_{20}$  para producir  $GA_1$ (véase la figura 20.8).

El gen Le de Mendel fue posteriormente aislado y se demostró que el alelo recesivo le teniz un cambio en una única base que daba lugar a un enzima defectuoso con

Figure 20.6 Conversión de GA, en GA, por la GA 35-hidroxidade, que añade un grupo hidroxilo el carbono 3 de GA,,

una actividad igual a la veinteava perte de la actividad del enzima tipo silvestre, por lo que se produce mucha menos GA, y las plantas resultan enanas (Lester yeo). 1997).

#### Los níveles endógenos de GA, están correlacionados con la altura

Aunque los tallos de las plantas enunas de guisante le deficientes en giberelinas son mucho más cortos que los de plantas normales (entrenudos de 2 cm en las plantas enanas maduras frente a los de 15 cm de las plantas maduras silvestres), la mutación «es débil» (es decir, el gen mutado produce una cierta cantidad de enzima activo) y al-

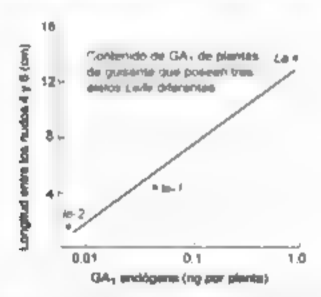


Figure 20.9 La stongación del tallo está intimemente valecionada con el nivel de GA. Aqui se represente el contenido de GA, en guisantes con tres aístos diferentes en el locus La frente a la elongación del entrenudo en plantas con dichos aístos. El aísto 8-2 es al álelo de Lé que presente un mayor enantemo, mientras que 8-1 es un aísto regular. Hay una astrecha correlación entre el nivel de GA, y la elongación del entrenudo (Según Ross y col. 1986).

go de GA endógeno es capaz de inducir crecumiento. Diferentes alelos le permiten que las plantas de guisante alcancen diferentes alturas, habiendose correlacionado la altura de la planta con la cantidad de GA, endógena (Figura 20.9).

Hay un mutante de gussante extremadamente enano que apenas tiene giberelinas. Este mutante enano tiene el alelo na (el alelo del tipo stivestre es Na), que bloquea completamente la biosintesis de las giberelinas entre el ent-kaureno y el aldehido de la GA<sub>12</sub> (Reid y Howell 1995 1987). En consecuencia, los mutantes homocigotos (nana) que carecen casi por completo de giberelinas libres, alcanzan una altura de aproximadamente 1 cm en su madurez (Figura 20.10).

Sin embargo, las plantas nana pueden tener una GA 3β-hidroxilasa codificada por Le convirtiendo GA<sub>20</sub> en GA<sub>1</sub>. Si un tallo nana naLe es injertado sobre una planta enana le, el resultado es una planta alta, porque el ápice del tallo nana puede convertir GA<sub>20</sub> de la planta enana en GA<sub>1</sub>.

Todas estas observaciones condujeron a la conclusión que la GA, es la giberelina biológicamente activa que regula la altura en guisante (Ingram y col. 1986. Davis 1995). En estudios paralelos con plantas de maiz, una monocotiledónea, se ha obtenido el mismo resultado, utilizando genotipos que tienen bloqueada la ruta de biosíntesis de giberelmas. Así, parece que al control del sistema de elongación por GA, es universal.

Aunque GA, parece ser la principal gibersima biológicamente activa en el crecimiento del tallo en la mayoría de las especies, se han encontrado algunas gi-



Figure 20.10 Los fenotipos y genotipos de guisante difieren en el contenido de giberelinas de su lejido vegetativo. (Todos los alelos son homotigatos). (Segun Devise 1985)

berelinas con actividad biológica en otras especies o tejidos. Por ejemplo, GA<sub>3</sub>, que se diferencia de GA<sub>1</sub> en un único doble enlace, es relativamente rara en las plantas superiores, pero es capaz de sustituir a GA<sub>1</sub> en la mayoria de los bioensayos.

La GA<sub>4</sub>, que carece de un grupo OH en el C-13, está presente en *Arabidopsis* y en otros miembros de la familia de la calabaza (Cucurbitaceae). Es tan activa como GA<sub>1</sub>, o incluso más, en algunos bioensayos, indicando que GA<sub>4</sub> es una giberellina activa en las especies en las que se produce (Xu y col. 1997). La estructura de GA<sub>4</sub> es la arguiente:

## Las giberelinas son biocintetizadas en los tejidos apicales

Los niveles más elevados de giberelinas se encuentran en las semillas inmaduras y en los frutos en desarrollo. Sin embargo, como el nivel normal de giberelinas es prácticamente nulo en las semillas maduras, no hay evidencias de que las plántulas obtengan alguna giberelina activa de sus semillas.

Investigaciones en guisante indican que los enzimas de biosíntesis de la giberelina y GAJox están localizados especificamente en las yemas jóvenes que trenen un crecimiento activo, en las hojas jóvenes y en los entrenudos superiores (Elliott y col. 2001). En *Arabidopsis*, GAZOox se expresa principalmente en la yema apical y en las hojas jóvenes, que parecen ser los principales lugares de síntesis de giberelinas (Figura 20.11).

Las giberelmas que son sintetizadas en el ápice pueden ser transportadas al resto de la planta a través del floema. Los intermediarios de la biosíntesis de giberelmas también pueden ser transportados por el floema. De hecho, las etapas miciales de la

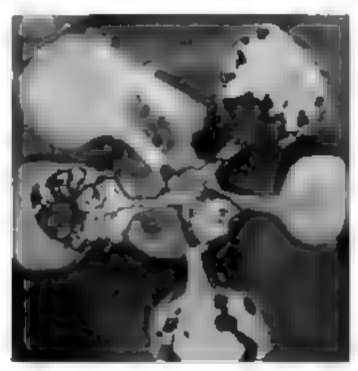


Figure 20.11 Les giberatines es sintetizan principalmente en el ápice del tallo en les hojas jóvenes en deaurrollo. Esta felles imagen en color muserra la luz emitida por les plantes transgénicas de Arabidopats que se expresan por el gen de la luciferasa de la fuciémaga que codifica una secuencia acopiada al promotor del gen GA20os. La luz emitida fue grabada con una cámera después de que la roseta fuera pulverizada con el austrato luciferina. La imagen lus entonces coloresde para intensificaria y luego fue superpuesta appre una fotografía de la misma plante. Las regiones de color rojo y amarillo corresponden a las intensidades mayores de luz. {Cortesia de Jeremy P. Coles. Andrew L. Phillips y Meter Hedden, JACR-Long Ashton Research Station). (Vésses la fotografía en color en el CD.)

biosíntesis de giberelinas se pueden producir en un tejido, y el metabolismo de las giberelinas activas en otro.

Las giberelmas también se han identificado en los exudados y extractos de raiz, lo que sugiere que las raíces también pueden sintetizar giberelmas y transportarlas al ápice a través del xilema.

## Las giberelinas regulan su propio metabolismo

Las giberelmas endógenas regulan su propio metabolismo bien por activar o inhibir la transcripción de los genes que codifican la biosintesis y degradación de las giberelmas (retroalimentación y regulación positiva, respectivamente). En este sentido, el nivel de giberelmas activas se mantiene en un estrecho margen, dado que los precursores están disponibles y los enzimas de la biosintesis y degradación de giberelinas son figicionales.

Por ejemplo, la aplicación de giberelinas provoca una reducción de los genes biosintéticos (GA20ax y GA3ax) y un aumento de la transcripción del gen encargado de

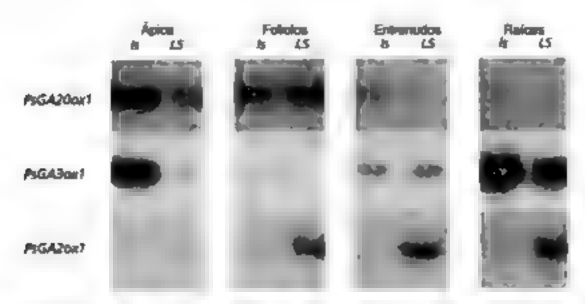


Figure 20.12 Northern de mPNA de los enzimes de la biosintesia de las giberalinas en diferentes tejidos de guisantes, a mayor intenerdad de la banda, mayor presencia de mPNA. Las plantas designadas como LS son las pientas eltas de tipo sivestre. Las plantas designadas como le son las mutantes énantas debido a un defecto en la copalil diferiale entresa que oras un bioqueo en la ruta de biosintesia de GA. La diferencia en la intenerdad de las menches muestra que el bajo nivel de GA, de las plantas mutantes de provocan una regulación en algún punto antenor e la biosintesia de GA, por GA2ox y GA3ox, y representa la nuptura de GA, por GA2ox (Segun Eliot y col. 2001).

la degradación (GA2ox) (Hedden y Phillips 2000; Elliott y col. 2001). Una mutación en el gen de la GA 2-oxidasa, que impide que GA, sea degradado, es funcionalmente equivalente a la aplicación de giberelinas exógenas en la planta y produce el mismo efecto sobre la transcripción para la biosintesis del gen.

Por el contrario, una mutación que reduce el nivel de giberelina activa en la planta, como GA1, estimula la transcripción de los genes biosintéticos (GA20ox y GA3ox) e inhibe la transcripción del enzima encargado de la degradación (GA2ox). En guisante, este efecto es particularmente evidente en plantas muy enanas, como aquéllas que tienen la mutación en el gen LS (CPP sintasa) o en aquellas plantas na que son extremadamente enanas (con defecto en la GA<sub>37</sub> aldehido sintasa) (Figura 20-12).

# Les condiciones ambientales pueden alterar la transcripción de los genes de la biosíntesis de giberelinas

Las giberelinas juegan un papel importante en la mediación de los efectos de los estimulos ambientales sobre el desarrollo vegetal. Factores ambientales como el fotoperiodo y la temperatura pueden aherar los niveles de giberelinas activas al afectar la transcripción de genes en etapas específicas de la ruta de biosintesis (Yamaguchi y Kamiya 2000).

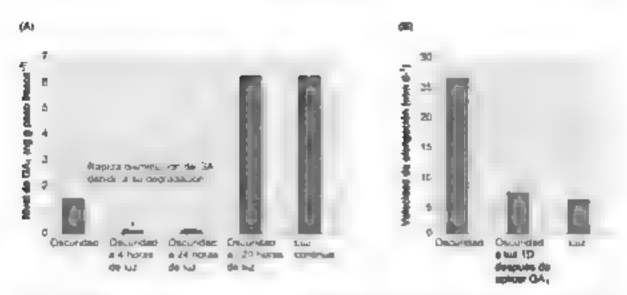


Figure 20.13 Cuando una planta orace en presencia de luz la velocidad de extensión se reduce por la regulación de los cambios en los niveles hormonales y en sensibilidad. (A) Cuando plántules de guisantes que han crecido en oscurdad son transferidas e la luz, el nivel de GA, deces rápidamente debido al metabolismo de GA, pero aumente a niveles superiores, similar a los de las plantas que han crecido en presencia de luz, al cabo de 4 días. (B) Para investigar la respuesta de GA, en diferentes condiciones de luz, se aplicaron 10 mg de GA, al entranudo de plantas na deficientes en GA en oscurdad, un día después del inicio de la luz, o 8 días después de luz continua, y se midió el crecimiento en las 24 horas siguientes. Los resultados muestran que la sensibilidad e la giberalina en plantulas de guisante decas rápidamente tras la transferencia desas la cacundad a la luz, por lo que la velocidad de elongación de las plantas en oscurdad, incluso si el contenido total de GA, es alto. (Segun O'Nielli y col. 2000)

La regulación de la bioxintesis de GA, por la luz. La presencia de luz tiene efectos muy importantes en la biosintesis de las giberelinas. Algunas semillas germinan unicamente con luz y, en estos casos, la aplicación de giberelinas puede estimular su germinación en condiciones de oscuridad. Se ha demostrado que la promoción de la germinación por la luz es debida al aumento de los niveles de GA, como consecuencia de un aumento de la transcripción del gen de la GA3ox inducida por la luz, que convierte GA<sub>20</sub> en GA, (Toyomasu y col. 1998). Este efecto demuestra la fotorreversibilidad del rojo/rojo lejano y está mediado por el fitocromo (véase el capitulo 17).

Cuando una plántula se expone a la luz a medida que emerge del suelo cambia su forma (Capítulo 17), proceso conocido como desetudación. Uno de los cambios más llamativos es el descenso de la velocidad de crecimiento del tallo, de modo que el tallo en presencia de luz es más corto que en oscuridad. Inicialmente, se pensó que las plantas que crecían con luz podian contener menos GA<sub>1</sub> que las plantas que lo hacian en oscuridad. Sin embargo, las plantas que han crecido con luz contentan más GA<sub>1</sub> que las plantas que han crecido en oscuridad, indicando que la desetiolación es un complejo complicado que implica cambios a nivel de GA<sub>4</sub>, así como también cambios en la sensibilidad de la planta a GA<sub>1</sub>.



Figure 20.14 Plantas de expinaces que emergen adio en tilas lergos, permanecen en forms rosais en días cortos. El tratamiento con AMO-1818, un tribibidor de la biosintesis de GA, avita la elongación del talto y el peciolo y mantiene el oracimiento en rosata tipico de los días cortos. El ácido giberático pueda invertir el electo de AMO-1618 sobre la elongación del talto y del peciolo. Como se muestra en la figura 20.16, los días largos provocan carribica en el contenido de giberáticas de la planta. (Contenia de J. A. O. Zeevagaro.)

En guisante, por ejemplo, el nivel de GA<sub>1</sub> disminuye inicialmente a las 4 horas de la exposición a la luz, como consecuencia del aumento de la transcripción del gen de la GA2ax, provocando un aumento de la degradación de GA<sub>1</sub> (Figura 20.13A). El nivel de GA<sub>2</sub> permanece bajo durante un dia, posteriormente empieza a aumentar, de modo que a los cinco dias ha aumentado unas cinco veces en los tallos, incluso a pesar de que la velocidad de elongación del tallo es menor (Figura 20.13B). La razón de este crecimiento reducido, a pesar del aumento en el nivel de GA<sub>1</sub>, es que las plantas en ese momento son varias veces menos sensibles a la GA<sub>2</sub> presente.

Como analizaremos más adelante en este capítulo, la sensibilidad a la giberelina activa está mediada por componentes de la ruta de transducción de la señal de las giberelinas.

La regulación de la biosíntesis de GA, por el fotoperiodo. Cuando plantas que requieren días largos para florecer (véase el capitulo 24) son transferidas de dua cortos a días largos, so altera el metabolismo de las giberelmas. En espiració (Spinació oleroceo) las plantas en días cortos se mantienen en roseta (Figura 20.14) y el nivel de giberelmas hidroxiladas en el carbono 13 es relativamente bajo. En respuesta a un aumento de la longitud del día, los tallos de las plantas de espiraca empiezan a elongarso después de 14 días largos.

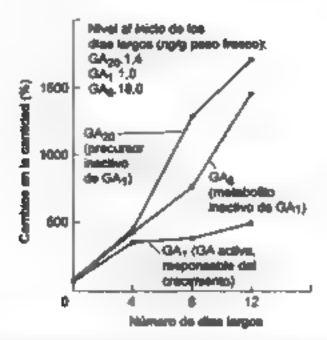


Figure 26.15 El sumento de cinco veces de GA, es lo que provoca el orsolmiento en espinaca expusela a un número creciente de dissiferços, pero antes de que la elongación del tallo se inicie a los 14 dise. (Según Davies 1996, redibujado a partir de los datos de Zesevaan y col. 1993).

Los raveles de todas las giberelmas de la ruta de la hidroxulación en el carbono 13 ( $GA_{33} \rightarrow GA_{44} \rightarrow GA_{19} \rightarrow GA_{29} \rightarrow GA_{1} \rightarrow GA_{2}$ ) empiezan a sumentar a los 4 días (Figura 20 15). Aunque el ravel de  $GA_{29}$  aumenta 16 veces en los primeros 12 días, es el aumento de cinco veces de la  $GA_{3}$  lo que induce el crecimiento del tallo (Zeevaart y col. 1993).

La dependencia del crecimiento del tallo de la GA, se ha demostrado mediante el uso de inhibidores de la síntesis y del metabolismo de las giberelinas. Así, los unhibidores AMO-1618 y BX-112 impiden la elongación del entrenudo. El efecto de AMO-1618, que bloques la biosintesis de giberelina en un punto anterior al aldehido de la GA<sub>121</sub> puede ser superado por la aplicación de GA<sub>20</sub> (Figura 20.16A). Sin embargo, el efecto del otro inhibidor, BX-112, que bloques la producción de GA<sub>1</sub> a partir de GA<sub>20</sub>, sólo puede ser superado por la aplicación de GA, (Figura 20.16B). Este resultado dentuestra que el factor esencial en la regulación del crecimiento del tallo en espinaca es el nivel de GA,

El nivel del mRNA correspondiente a la GA 20-oxidasa en tejidos de espinaca, que alcanza cantidades más elevadas en los ápices de los brotes y en los tallos en crecimiento (véase la figura 20 11), numenta en condiciones de día largo (Wu y col. 1996). El hecho de que la GA 20-oxidasa sea el enzima que convierte GA<sub>53</sub> en GA<sub>30</sub> (véase la figura 20.7) explica por qué la concentración de GA<sub>20</sub> se encuentra en concentraciones tan elevadas en espinaca en condiciones de día largo (Zocyaart y col. 1993).

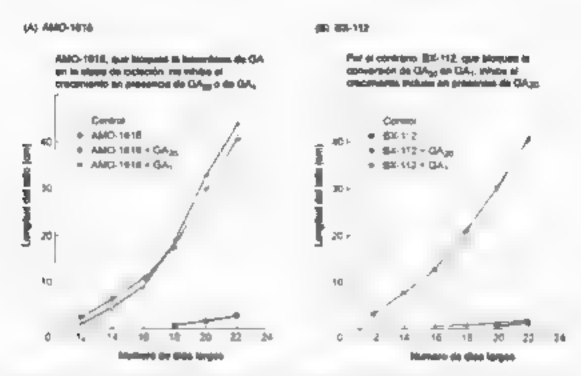
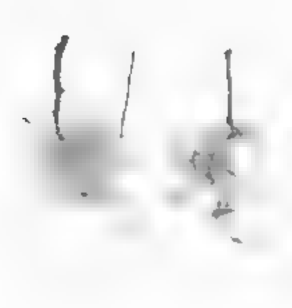


Figure 20.18 El uso de inhibidores específicos de la biosimissis de giberalmas y la reversión de los eleclos de los inhibidores sobre les diferentes GAs puede demostrar que les etapas de la biosintesis de GA selán reguladas por cambios ambienteles, en este caso, el efecto de los dias largos sobre el cracimiento del tallo en espinaca. El control carece de inhibidores o GA ahadida. (Segun Zeevasrt y col. 1993).

El control del fotoperiodo en la formación del tubérculo. La formación del tubérculo en patata es otro proceso regulado por el fotoperiodo (Figura 20.17). Los tubérculos se forman sobre las patatas sólo en días cortos (aunque en muchas variedades cultivadas las necesidades de días cortos se han elaminado), y este proceso puede bioquearse por la aplicación de giberelinas. Se ha encontrado que la transcripción de GA200x varía durante el ciclo de luz-oscuridad, dando lugar a niveles bajos de GA en días cortos. Las plantas de patata que sobreexpresan el gen GA200x retrasan la formación del tubérculo, mientras que la transformación con el gen antisentido de GA200x promueve la formación del tubérculo, demostrando la importancia de la transcripción de este gen en la regulación de su formación (Carrera y col. 2000).

En general, la desetiolación, la germinación de las semillas dependiente de la luz, el control fotoperiódico del crecumiento del tallo en las plantas en roseta y la formación del tubérculo en patata son procesos mediados por fitocromos (véase el capitulo 17). Existen numerosas evidencias de que los efectos de los fitocromos son debidos, en parte, a la modulación de los niveles de giberelinas a través de cambios en la transcripción de los genes de la biosintesis y degradación de las giberelinas.

Efectos de la temperatura. Existen semillas que necesitan temperaturas bajas para germinar (estratificación) y para la florecer (vernalización) (véase el capítulo



Dies Inroce

Dies certes

Figure 20.17 La formación de tubérculos en pateta está promovida por días cortos. Se hibieron crecer plantas de pateta (Solanum tuberosum spp. andigena) en condiciones de días largos o cortos. La formación de tubérculos en los días cortos está asociada a la diaminución de tos niveles de GA, (véase él capitulo 24). (Cortesia de S. Jackson).

24). Por ejemplo, se necesita un tratamiento prolongado con frío para la elongación del tallo y la floración de *Tritaspi arvense* (mostaza común), pudiendo las giberennas sustituir el tratamiento con frío.

En ausencia de tratamiento con frío, el ácido *ent*-kaurénico se acumula a niveles altos en el ápice del tailo, que también es el lugar de percepción del estimulo del frío. Al poner las plantas a temperaturas altas después de un tratamiento con frío, el ácido *ent*-kaurénico es convertido a GA<sub>n</sub>, la giberelina más activa para la estimulación de la floración. Estos resultados están en consonancia con el aumento de la actividad de la ácido ent-kaurénico hidroxilasa inducida por frío en el ápice del tallo (Hazebroek y Metzeger 1990).

## Las auxinas promueven la biosíntesis de giberelinas

Aunque con frecuencia se analiza la acción de las hormonas como si actuarán individualmente, el crecimiento neto y el desarrollo de la planta son el resultado de una serie de señales combinadas. Además, una hormona puede influir sobre la bio-



Figure 20.18 La decapitación reduce, y el IAA (auxina) resetablece, el comenido endógeno de GA, en plantas de guesante. Los números se referen al nudo fotas: (Begún Ross y col. 2000).

síntesis de otras, de modo que los efectos producidos por una hormona pueden estar mediados por los de otra.

Por ejemplo, desde hace tiempo se sabe que las auxunas inducen la biosíntesis de etileno. Hoy sabemos que las giberetimas pueden inducir la biosíntesis de auxinas y que

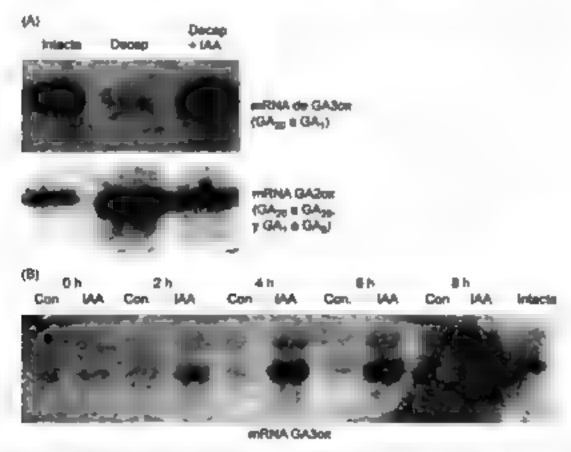


Figure 20.19 (A) El IAA regula positivamente la transcripción de la GA 36-hidroidesa (que forma GA,) y regula negativamente la GA 2-ordinas, que destruye la GA. (B) El aumento de la GA 36-hidroxidesa en respuesta el IAA puede observerse durante 2 horas. Com, control. (Según Rosa y col. 2000).

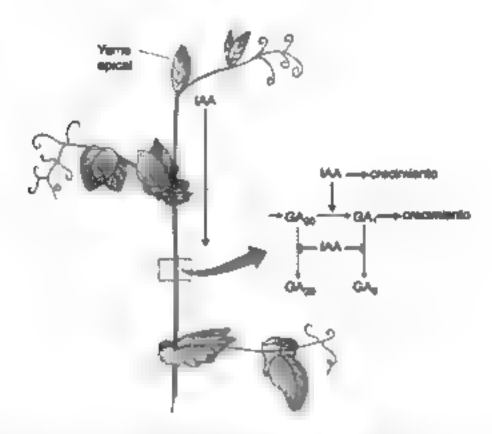


Figure 20.20 Et. IAA (de la yerra apicel) promueve y se recesario para la biosíntesis de GA, en los entranudos. Él IAA tembién inhibe la ruptura del GA. (Segun Ross y O'Nelli 2001).

las auxinas pueden inducir la biostintesis de las giberelinas. Si se decapitan plantas de guisante, se induce el cese de la elongación del tallo y no sólo se reduce el nivel de auxinas al eliminar su fuente, sino que el nivel de GA, en la parte superior del tallo también cae diásticamente. Se puede demostrar que este cambio es un efecto de las auxi-

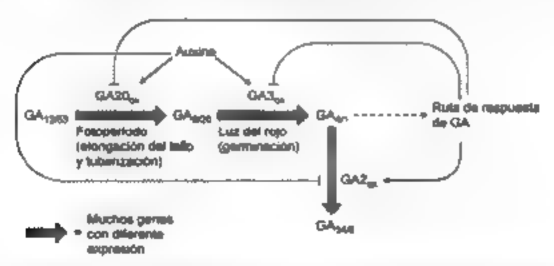


Figura 20.21 La rule de la biosíntesia de la giberelina que muestra la identidad de los genés para los enzimas metabólicos y la rula por la que se regula su transcripción por retroalimentación, el medio ambiente y las hormonas endógenas.

nas porque restaurando la yema, al aportarle auxunas, se recupera el nivel de GA<sub>1</sub> (Figura 20.18).

Se ha demostrado que la presencia de auxmas promueve la transcripción de GA3ax y reprime la transcripción de GA2ax (Figura 20.19). En ausencia de auxinas se produce el efecto contrario. Así, la yema apical promueve el crecimiento no sólo a través de la biosintesis directa de auxmas, sino también a través de la biosintesia de la giberelina GA inducida por auxinas (Figura 20.20) (Ross y col. 2000; Ross y O'Neill 2001).

La figura 20.21 resume algunos de los factores que modulan el nuvel de giberelina activa a través de la regulación de la transcripción de los genes de la biosintesis o metabolismo de las giberelinas.

#### El enanismo puede ser modificado genéticamente

La caracterización de los genes de la biosíntesis y el metabolismo de las giberelinas (GA20ax, GA3ax y GA2ax) ha permitido a los investigadores, modificar la transcripción de estos genes para alterar el nivel de giberelinas de las plantas y modificar así su altura (Hedden y Phillips 2000). Normalmente el efecto deseado es inducir el



Figure 20.22 Plantas enerses de trigo modificades genéticamente. La plante de trigo no transformada etlá en el extremo de la exquierde. Les tres plantas de le dereche fueron transformadés con un cDNA de la giberatine 2-oxidase de suda bajo el control de un promotor constitutivo, por lo que la GA, endógena fue degradada. Los diferentes grados de enenismo reflejen le venedad en la sobresipresión del gen fotanso. (Foto de Hedden y Philips 2000, corteste de Andy Philips).

enanismo, porque las plantas que crecen en comunidades densas, como los cereales, suelen ser demastado altas y tienden a doblarse hacia el suelo. Ademas, como las giberelinas regulan el crecimiento, se puede inhibir dicho crecimiento inhibiendo los incrementos de los niveles de giberelinas. Un ejemplo de este tipo de inhibición se produce en la remolacha azucarera.

La remolacha azucarera es una planta bienal, que forma una raiz abultada de reserva en la primera estación y una flor y una caña con semilla en la segunda. Para alargar la estación de crecimiento y obtener remotachas más grandes, algunos granjeros siembran las remolachas um pronto como es posible en primavera, pero la siembra demasiado prouto da lugar a un crecimiento rápido en el primer año, con lo que no se forman raices de reserva. Una reducción de la capacidad de producir giberelinas inhibe ese crecimiento rápido, permitiendo que se puedan sembrar antes las semillas y conseguir un crecimiento de remolachas más grandes.

La reducción de los niveles de GA<sub>1</sub> se ha alcanzado recientemente en cultivos de remolacha azucarera y trigo, bien mediante la transformación de plantas con construcciones antisentido de los genes GA20ox ó GA3ox, que codifican los enzimas de la sintesis de GA<sub>1</sub>, o bien por la sobreexpresión del gen responsable del metabolismo de GA<sub>1</sub> GA2ox Cualquiera de estas aproximaciones dan como resultado trigo enano (Figura 20.22) o una inhibición del crecimiento rápido en las plantas en roseta, como la remolacha.

La inhibición de la producción de semillas en tales plantas transgénicas se ha superado pulverizándolas con soluciones de giberelinas, dado que la reducción de la giberelinas se ha obtenido al bloquear los genes GA20ox o GA3ox, los enzimas de la biosintesis de las giberelinas. Una estrategia similar se ha aplicado recientemente al césped, manteniendo el césped corto sin formación de semilla, de modo que la poda se ha eliminado virtualmente (jun favor para los que lo mantienen!).

# LOS MECANISMOS FISIOLÓGICOS DEL CRECIMIENTO INDUCIDO POR GIBERELINAS

Como hemos visto, los efectos de promoción del crecamiento inducidos por las giberelinas son más evidentes en las plantas enanas y en roseta. Cuando se tratan plantas enanas con giberelinas, se parecen a las variedades más altas de las mismas especies (véase la figura 20.1). Otro ejemplo de la acción de las giberelinas incluye la elongación de los hipocotilos y de los entrenudos de ciertas especies herbáceas.

Un caso particularmente sorprendente de la clongación del entrenudo lo encontramos en el acroz (*Oryza sativa*). En general, las plantas de acroz están adaptadas a condiciones de crecimiento parcialmente sumergidas. Para permitir a la parte superior mantenerse sobre el agua, los entrenudos se elongan a medida que aumenta el nivel del

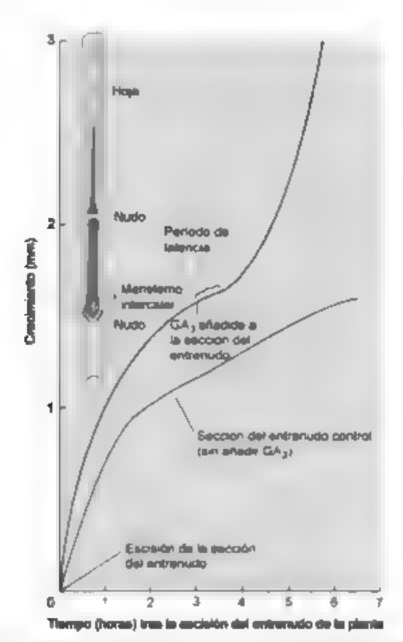


Figure 20.23 El seguirmiento del crecimiento continuo del entrenudo superior del erroz en presencia o ausencia de G.A., exógena. El entrenudo control crece a velocidad constante después del brusco inicio que se produce en las 2 horas siguientes a la escritón de la sección. La adición de G.A después de 3 horas induce un brusco aumento de la velocidad después de un período de latencia de 40 minutos (curva superior). La diferencia en las velocidades iniciales de crecimiento en los dos tratamientos no se significativa equi, pero refieje una ligare verioción de los materiales experimentales. El dibujo introducido muestra la sección del entrenudo del tallo de arroz utilizado en el experimento. El menistano interpelar justo sobre el nudo que responde e G.A. (Según Bauter y Kenda 1992).

agua. El arroz tiene el mayor potencial de elongación del entrenudo. En condiciones de campo se han flegado a medir velocidades de crecumiento de más de 25 cm por día.

La señal inicial es la reducción de la presión parcial de O<sub>2</sub> como consecuencia de encontrarse parcialmente sumergidas, lo que induce la biosintesis del etileno (véase el capitulo 22). El etileno atrapado en los tejidos sumergidos, de becho, reduce

los niveles de ácido abseísico (véase el capítulo 23) que actúa como antagonista de las giberelinas. El resultado final es que el tejido llega a responder mucho más a las giberelinas endógenas (Kende y col. 1998). Como los inhibidores de la biosíntesis de giberelinas bloquean el efecto estimulador de la inmersión y del etileno sobre el crecimiento y las giberelinas exógenas pueden estimular el crecimiento en ausonoia de inmersión, las giberelinas se consideran las hormonas directamente responsables de la estimulación del crecimiento.

El crecimiento estimulado de GA en el arroz puede ser estudiado mediante sistemas de explantos de talto (Figura 20.23). La adición de giberelmas produce un marcado aumento de la velocidad de crecimiento después de un periodo de latencia de afrededor de 40 minutos. La elongación cetular es la responsable del 90% del aumento de la longitud durante las 2 primeras horas del tratamiento con giberelmas.

## Les giberatines estimulan la elongación calular y la división calular.

El efecto de las giberelinas aplacadas a plantas enanas es tan espectacular que en principio parece sencillo determinar el mecanismo de acción. Desafortunadamente, como hemos visto con las auxenas, no es tan sencillo debido a los numerosos aspectos del crecimiento celular vegetal que aún son desconocidos. Sin embargo, aí conocemos algunas características de la elongación del tallo inducida por giberelinas.

Las giberelinas aumentan tanto la división celular como la elongación celular debido a un aumento en el número de células y en la longitud de las células en respuesta a las aplicaciones exógenas. Por ejemplo, los entrenudos de los guisantes altos tienen más células y son más grandes que las de los guisantes enanos. Hay un

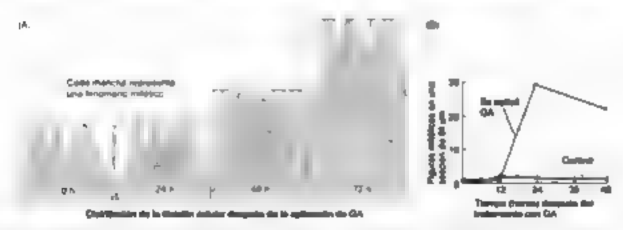


Figure 20.24 La aplicación de giberefines a plemas en rosets induce la elongación del taño en parte por el aumento de la división celular. (A) Las secciones longitudineles a través del eje de la Samolus paniflorus (rose verde acuática) muestran un aumento de la división celular tras la aplicación de GA. (Cada punto representa una figura mitóticas con y ein GA en ápicas de tallo de hiyosoyamus higan (belenio negro). (Segun Sacha 1965).

aumento particularmente notable de la mitosis en la región subapical del meristemo en plantas en roseta de dia largo tras el tretamiento con giberelinas (Figura 20.24). La dramática estimulación de la elongación del entrenudo del arroz se debe, en parte, a un aumento de la actividad de la división celular en el menstemo intercalar. Más aún, sólo las celulas del meristemo intercalar, cuya división se ve aumentada por las giberelinas, muestran un aumento de la elongación celular estimulado por giberelinas.

Como la elongación celular inducido por giberelmas parece preceder a la división celular inducida por giberelmas, iniciaremos nuestra análisis con el papel de las giberelmas en la regulación de la elongación celular.

#### Las giberelines aumentan la extensibilidad de la pered celular ain acidificaria

Como analizamos en el capitulo 15, la velocidad de elongación puede estar influida tanto por la extensibilidad celular de la pared como por la velocidad de incorporación de agua dirigida osmóticamente. Las giberelinas no tienen ningún efecto sobre los parámetros osmóticos, pero existen numerosas evidencias de que provocan un aumento tanto de la extensibilidad como de la tensión de relajación de las paredes de las células vivas. Un análisis de los genotipos de guisantes que difieren en el contenido o sensibilidad a giberelinas mostró que las giberelinas reducian la fuerza mínima que causaria la extensión de la pared (Behringer y otros, 1990). Así, tanto las giberelinas como las auxinas parecen ejercer efectos similares al modificar las propiedades de la pared celular.

En el caso de las auxinas, la pérdida de la pared celular parece estar mediada en parte por la acidificación de la misma (véase el capítulo 19). Sin embargo, éste no parece ser el mecanismo de acción de las giberelinas. En ningún caso se ha podido demostrar un aumento de la extrusión de protones inducido por giberelinas. Por otro lado, las giberelinas no están nunca presentes en los tejidos en ausencia total de auxinas y los efectos de las giberelinas sobre el crecimiento pueden depender de la acidificación de la pared inducida por auxinas.

El periodo de latencia típico antes de que se inicie el crecimiento inducido por giberelinas es mayor que el de las auxinas; como comentamos antes, en el arroz es de unos 40 minutos (véase la figura 20 23) y en guisantes de 2 a 3 horas (Yang y col. 1996). Estos tiempos de latencia más largos indican un mecanismo de promoción del crecimiento diferente del de las auxinas. De acuerdo con la existencia de un mecanismo de degradación de la pared específico para giberetinas, las respuestas de crecimiento al aplicar giberelinas y auxinas son aditivas.

Se han hecho varias sugerencias sobre el mecanismo por el cual las giberelinas estimulan la elongación del tallo, y todas tienen alguna evidencia experimental, pero ninguna de ellas ha proporcionado una respuesta bien definida. Por ejemplo, hay evidencias de que el enzima xiloglucano endotransglicosilasa (XFT) está implicada en el crecimiento de la pared inducida por giberelinas. La función de XET podría ser facilitar la penetración de las expansinas en la pared celular. Recordemos que las expansinas son proteinas celulares que provocan la pérdida de la pared en condiciones ácidas al debilitar los puentes de hidrogeno entre los polisacáridos (véase el capitulo 15). Tanto las expansinas como XET pueden ser necesarias para la elongación celular estimulada por giberelinas (véase el tema web 20.3).

# Las giberelinas regulan la transcripción de las quinasas del ciclo celular en los meristemos intercaleres

Como comentamos anteriormente, la velocidad de crecimiento de los entrenudos de arroz aumenta dramáticamente en respuesta a la inmersión y, en parte, esta respuesta es debida al aumento de la división celular en el menstemo intercalar. Para es-

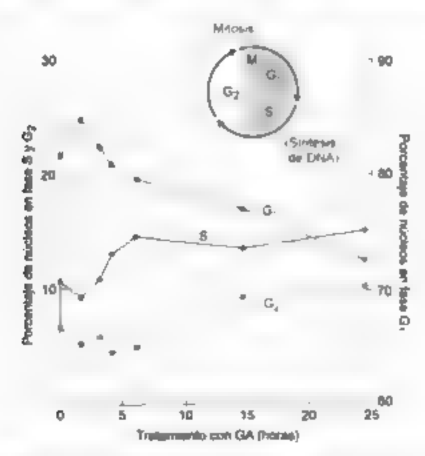


Figure 20.25 Cambios en el estado del cicio calular de núcleos de mensiamos intercatares de entrenudos de arroz tratados con GA, Obsárvase que la escala de núcleos en G. está a la dereche de la gráfiça. (Según Sauter y Kende 1992). (Linum usilatissimum), mostrando los meristemos apicales. (Fotos O J. Robert Wastand/Biological Photos Service.)

tudiar el efecto de las giberelmas sobre el ciclo celular, los investigadores aislaron los núcleos de los meristemos intercalares y cuantificaron la cantidad de DNA por núcleo (Figura 20.25) (Sauter y Kende 1992).

En plantas inducidas por inmersión, las giberelinas activan la división celular primero en la transición de la fase G<sub>1</sub> a S, dando lugar a un aumento de la actividad mitótica. Para ello, las giberelinas inducen la expresión de los genes de varias eletinas dependientes de quiassa (CDKs), que están implicadas en la regulación del ciclo celular (véase el capitulo 1). En el menstemo intercalar, las giberelinas inducen la transcripción de estos genes (primero aquellos que regulan la transición desde la fase G<sub>1</sub> a S, y luego aquellos que regulan la transición de la fase G<sub>2</sub> a M). El resultado es un numento inducido por giberelinas en la progresión desde la fase G<sub>1</sub> a S a través del proceso de mitosis y la división celular (véase el tema web 20.4) (Fabian y col. 2000).

#### Los mutantes que no responden a giberelinas tienen defectos en la transducción de la señal

Los mutantes que tienen dañada su respuesta a giberelinas y tienen alterado un único gen proporcionan una herramienta muy valiosa para la identificación de genes que codifican posibles receptores de giberelinas o componentes de sua rutas de transducción de señal. En la búsqueda de dichos mutantes, se han seleccionado tres tipos que tienen mutaciones que afectan a la altura de la planta:

- 1. Enance insensibles a giberelinas
- Mutantes deficientes en giberelinas en los que la deficiencia se puede superar por una segunda mutación «supresora», por lo que las plantas casi parecen normales.
- 3 Mutantes con una respuesta constitutiva a giberelinas (mutantes «siender», del inglés siender, espigados).

Los tres tipos de mutantes de respuesta a giberelunas se han generado en *Arabidopsia*, pero se han encontrado mutaciones equivalentes en otras especies, de becho, algunas se han utilizadas en la agricultura durante años.

Los tres tipos de selecciones de nutaciones han permitido identificar, en algunos casos, genes que codifican los mismos componentes de las rutas de transducción de señal, incluso aunque los fenotipos seleccionados sean completamente diferentes. Esto es posible porque mutaciones en diferentes puntos de la misma proteína pueden dar lugar a fenotipos muy diferentes, dependiendo de si la mutación se encuentra en un dominio regulador o en un dominio de actividad o funcional. En las secciones si-

guientes se describen algunos ejemplos de los diferentes fenotipos que pueden surgir de mutaciones en distintas partes de la misma proteina.

Dominio funcional (represión). Actualmente, los principales componentes de la ruta de transducción de señal que se han identificado son represores de la señalización de las giberelinas; es decir, reprimen el crecimiento en altura inducido por giberelinas y hacen que la planta sea enana. Las proteínas represoras dejan de ser activas con las giberelinas, por lo que es posible que reviertan al tipo normal y crezca. La pérdida de función resultante de una mutación en un dominio funcional del regulador negativo da lugar a un mutante que parece haber sido tratado con giberelinas, es decir, tiene un fenotipo alto. Así, una mutación de pérdida de función de un regulador negativo es como si fuera una doble negación en gramática, se traduce como positivo.

Debido a que los efectos de pérdida de función son pleiotrópicos, es decir, afectan a procesos de desarrollo diferentes de la elongación del tallo, las etapas de la ruta implicadas en la respuesta al crecumiento son probablemente comunes a todas las respuestas inducidas por giberelinas.

Dominio regulador. Si una mutación en un gen regulador negativo produce un cambio en el dominio regulador (por ejemplo, la parte de la proteína que recibe una señal del receptor de las giberelimas que indica la presencia de giberelimas), la proteína es incapaz de recibir la señal y se retrasa su actividad de represión del crecimiento. El fenotipo de dicho mutante será el de una planta enaria misensible a giberelinas. Así, diferentes mutaciones en el mismo gen pueden dar fenotipos opuestos (altas frente a enarias), dependiendo de si la mutación se localiza en el dominio represor o en el dominio regulador.

Las mutaciones en el dominio regulador que confieren la pérdida de la sensibilidad a giberellinas dan lugar a la síntesia constitutiva de la forma activa del represor que no puede ser revertida por giberellinas. Cuanta menor cantidad de mutante represor presente en la célula, más enana será la planta. Por tanto, tales mutaciones en el dominio regulador son semidominantes.

Por el contrario, las mutaciones en el dominio de represión inactivan al regulador negativo (por ejemplo, suprimen la actividad de alelos), por lo que no tiene lugar la represión del crecimiento, tales mutaciones son recesivas porque en un beterocigoto la mitad de las proteinas todavía son capaces de reprimir el crecimiento en ausencia de giberelinas. Todos estos reguladores negativos han de ser no funcionales para que se produzea el crecimiento de la planta sin giberelinas.

Con todo esto como trasfondo, analizaremos los ejemplos específicos de mutaciones en los genes que codifican las proteinas de la rata de transducción de señal de giberelinas.

# Diferentes búsquedas genéticas han identificado los represores relacionados GAI y RGA

Se han aislado varios mutantes enanos insensibles a giberelinas en varias especies. El primero en ser aislado en *Arabidopsis* fue el mutante gai-1 (Figura 20.26) (Sun 2000). Los mutantes gai-1 se parecen a los mutantes deficientes en giberelinas, excepto porque no responden a giberelinas exógenas.

Otro mutante se obtuvo en la busqueda de una segunda mutación de un mutante deficiente en giberelmas en *Arabidopsis* que reestableciera, al menos parcialmente, el crecimiento del tipo silvestre.

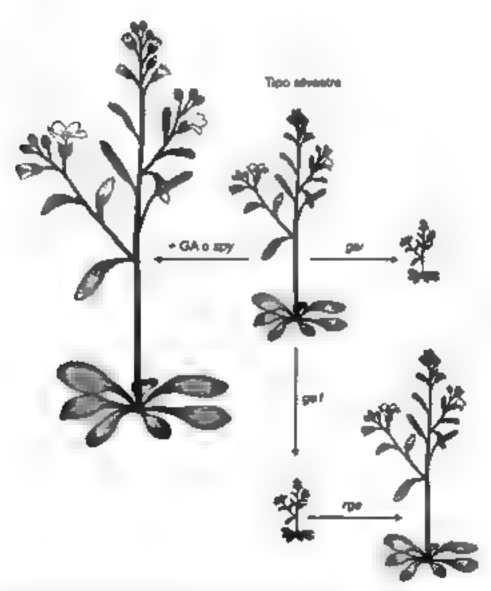


Figure 20.26 Los efectos en el tenctipo de Azabidopeia del tratamiento con giberalines y les muteciones en tras ganes diferentes (gas, ga / y zga).

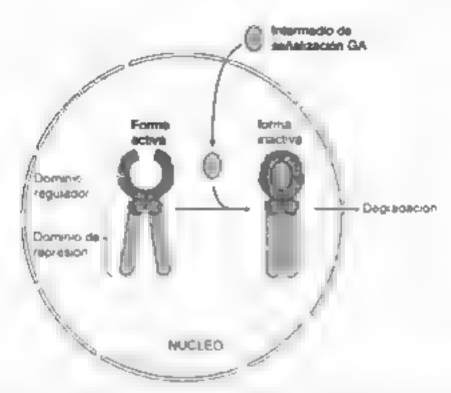


Figure 20.27 Los dos dominios funcionaise de GAI y PIGA: el dominio regulador y el dominio de represión. El dominio de represión es activo en ausencia de giberatina. Un intermediario de señalización inducido por giberatina se une si dominio regulador, marcandolo para su destrucción. Obsérvese que la proteína forma homodimente.

El mutante original deficiente en giberelinas fue gal-3 y el segundo mutante que parcialmente «revierte» el fenotipo (es decir, reestablece el crecimiento normal) se llamó rga (represor de gal-3).<sup>4</sup> La mutación rga es una mutación recesiva que, cuando está presente en doble copia, da lugar a una planta de altura intermedia (véase la figura 20.26).

A pesar de los fenotipos hallados en los mutantes, los genes de tipo silvestre *GAI* y *RGA* están estrechamente relacionados y tienen secuencias muy similares (82%). La mutación *gai-1* es semidominante, como lo son otras mutaciones enanas insensibles a giberelinas en otras especies.

Los análisis genéticos han indicado que tanto las proteinas *GAI* como las *RGA* actúan normalmente como represoras de las respuestas a giberelinas. Las giberelinas actúan indirectamente a través de un intermediario en la señalización no identificado, que se cree que se une a los dominios reguladores de las proteínas *GAI* y *RGA* (Figura 20.27). El represor no es capaz de inhíbir el crecimiento y la planta que resulta es alta.

La razón de que gar-1 sea enana, mientras que 190 es alta, es que las mutaciones se dan en diferentes partes de la proteina. Mientras que la mutación gar-1 (que su-

<sup>4</sup> L'évese cuidado en no confundir gas (insensible a giberelinas) y gas/ (deficiente en giberelina #1), que pueden confundirse en la nomenciatura.

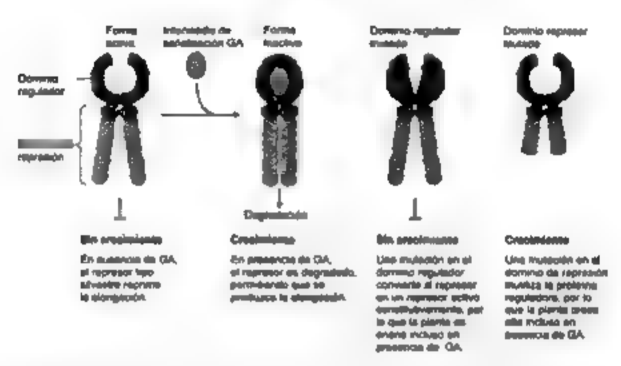


Figure 20.29 Diferentes muteciones en los represones GA/y AGA pueden producir diferentes efectos sobre el crecimiento.

prime la sensibilidad de la giberelina al represor) está en el dominio regulador, la mutación rga (que evita la acción del represor en el bloqueo del crecimiento) está localizada en el dominio de represión, ilustrado en la figura 20.28.

Se ha demostrado que el gen mutado gat-1 codifica una proteina mutante con una delección de 17 aminoácidos, que corresponden al dominio regulador del represor (Dill y col. 2001). Una mutación similar en el dominio receptor del gen RGA también produce una planta enana insensible a las giberelinas, demostrando que las dos proteínas relacionadas tienen funciones solapadas. A causa de esta delección en el mutante gat-1, la acción del represor no puede ser sustituida por las giberelinas, y el crecimiento está inhíbido constitutivamente.

### Les giberelines provocan la degradación de los represores transcripcionales RGA

Los genes GAI y RGA silvestre en Arabidopsis son miembros de una gran familia génica que codifica represores transcripcionales que tienen regiones altamente conservadas con señales de localización nuclear. Para demostrar la localización y naturaleza del represor del producto de RGA, se fusionó el promotor de RGA al gen de una proteina fluorescente verde cuyo producto puede visualizarse con el microscopio. El color verde podia verse en los núcleos celulares.

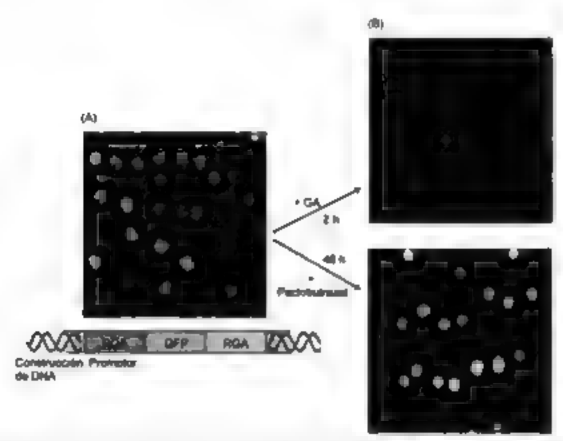


Figure 20.29 La proteína RGA se encuentra en el riuciso de las células, de acuerdo con su identidad como factor de transcripción y su nivel se ve alectado por el revel de GA. (A) se transformazon pillulas vegetales con el gen RGA fusionado al gen de la proteína fluorescente verde (GFP), permitiendo la delacción de RGA en el nucleo por microscopia de fluorescencia. (B) El electo de GA sobre RGA. Un presidemiento de 2 horas con giberatinas provoca la partida de RGA en la cárula (superior). Cuando se inhibe la biosintesia de la giberatina en presencia del pacioburazol, el consenido de RGA en el núcleo aumenta (inferior). (Según Bilverstone y col. 2001)

Cuando las plantas se trataron con giberelinas, no se apreció ningun color verde, demostrando que la proteína RGA no estaba presente tras el tratamiento con giberelinas. Sin embargo, cuando el contenido en giberelinas se vio notablemente reducido al tratar con el paclobutrazol, un inhibidor de la biosintesis de giberelinas, los núcleos adquirieron una intensa fluorescencia verde, demostrando tanto la presencia como la localización nuclear de la proteína RGA únicamente en ausencia o con niveles bajos de giberelinas (Figura 20.29) (Silverstone y col. 2001).

Tanto GAI como RGA tienen regiones conservadas en la zona amino terminal de la proteína conocida como DELLA, de acuerdo con el código de letras de los aminoácidos en la secuencia. Esta región está implicada en la respuesta a giberelmas, debido a que es la localización de la mutación en gar-1 que hace que no responda a giberelmas. Por ello, la proteína RGA es sintetizada continuamente; en presencia de giberelmas, esta proteína es marcada para ser destruida y la región DELLA es requenda para la respuesta (Dilli y col. 2001).

Es probable que las giberelmas también estén amplicadas en el recambio de GAI RGA y GAI tienen funciones particularmente redundantes en el mantenimiento del estado reprimido de la ruta de señalización de las giberelmas. Sin embargo, RGA parece participar con una función más dominante que GAI debido a que un mutanto deficiente en giberelmas, una segunda mutación en el dominio de represión de gai (gai-tó) no restablece el crecumiento, mientras que una mutación comparable lo hace en la mutación rga. Por otro lado, la existencia de mutaciones en el dominio de represión de todos estos genes permite la expresión completa de muchas características inducidas por GA, incluidas la altura de la planta en ausencia de giberelmas (véase la figura 20.26) (Ditl y Sun 2001, King y col. 2001).

## Se han identificado los represores DELLA en plantas cultivadas

En varias plantas cultivadas se han encontrado represores funcionales DELLA que tienen mutaciones que provocan enanismo, análogas a las gai-1, en los genes que co-difican estas proteinas. Las más destacadas son las mutaciones rhi (del inglés root height, altura reducida) de trigo que se han utilizado en agricultura durante 30 años. Estos alelos codifican moduladores de la respuesta a giberelinas que carecen de respuesta a giberelinas, produciendo enanismo (Peng y col. 1999; Silverstone y Sun 2000).

Las plantas de cereales enanas como estas fueron muy importantes como fundamento de la revolución verde que permitió sumentar enormemente el rendimiento de los cultivos. Los cereales normales crecen demastado altos cuando se encuentran en el campo, especialmente con altos ruveles de fertilizantes. El resultado es que estas plantas se curvan y disminuye el rendimiento. El uso de estas variedades enanas que resisten a la curvatura permite conseguir cosechas mayores.

## El regulador negativo SPINDLY es un enzima que altera la actividad proteica

Los mutantes «siender» se parecen a las plantas silvestres que han sido tratadas repetidamente con giberelinas. Muestran entrenudos alargados, crecimiento de frutos partenocárpicos (en dicotiledóneas) (sin semillas) y escasa producción de polen. Los mutantes «siender» son raros comparados con los mutantes enanos.

Una posible explicación del fenotipo «slender» podría ser simplemente que los mutantes tienen niveles de giberelmas endógenas superiores a los normales. Por ejemplo, en la mutación sin de guisante, una etapa de desactivación de las giberelmas se halla bloqueada en la semilla. En consecuencia, la semilla madura, que en el tipo silvestre contiene poco o nada de GA, tiene niveles anormalmente altos de GA<sub>20</sub>. La

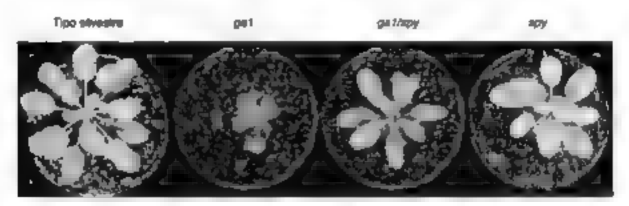


Figure 20.20 La mutación apy en Arabidopais provoca la negación de un represor del crecimiento de modo que las plantes persos que han sido trandes con giberelinas. De aquierda a derecha, tipo alivestre, par I (deficiente en GA), el doble mutante partegy y apy. (Conseile de N. Olszewski)

 $GA_{20}$  de la semilla es entonces incorporada a la plántula germinante y convertida en  $GA_{10}$  bioactiva, dando lugar al fenotipo «siender». Sin embargo, una vez que la plántula agota el  $GA_{10}$  de la semilla, su fenotipo vuelve a ser normal (Reid y Howell 1995).

Por otro lado, si el fenotipo «siender» no es debido a una superproducción de la giberelina endógena, se considera que el mutante es un mutante de respuesta considera (Sun 2000). El mejor caracterizado de dichos mutantes son los mutantes superaltos. la cryl en guisante (mutaciones representantes de dos locus, La y ('ryl) (véase la figura 20 10), procera (pro) en tomate, siender (sin) en cebada; y spindly (spy, del inglés spindly, largo y delgado) en Arabidopsti (Figura 20.30). Todas estas mutaciones son recesivas y parecen ser mutaciones de pérdida de función en reguladores negativos de la ruta de respuesta a giberelinas, como en el caso de los reguladores DELLA.

El gen SPINDLY (SPY) en Arabidopsis y otros genes relacionados en otras especies son similares en secuencia a los genes que codifican las glucosalina transferasas en animales (Thomton y col. 1999). Estos enzimas modifican las proteinas diana a través de la glucositación de residuos de serma o treonina. La glucositación puede modificar la actividad proteica bien directa o bien indirectamente, al bloquear los sitios de fosforilación de las proteina quinasas. Todavia no se ha identificado la proteina diana de las proteínas «spindly».

### SPY actúa antes que GAI y RGA en la cedena de transducción de sefial de las giberelinas

A partir de los resultados comentados en las secciones antenores y de otros estudios de la expresión de *SPY*, *GAI* y *RGA* (Sun 2000; Dill y col. 2001), podemos esbogar los elementos que participan en la cadena de transducción de señal de las giberelinas (Figuras 20.31 y 20.32):

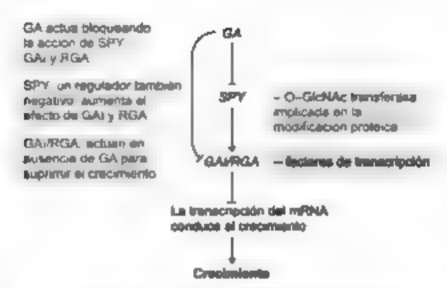


Figure 20.31 Interacciones entre la giberelina y los genes SPY. GATY RGA en la regulación de la elongación del tallo.

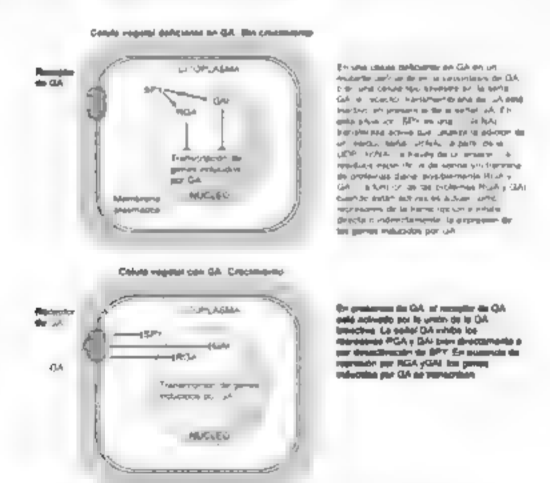


Figura 20.22 Funciones propuestas de las proteínas SPY. GAI y RGA activas en la ruis de señetización de GA en una célule vegetal.

Dos o más reguladores codificados por GAI y RGA que actúan como inhibidores de la transcripción de los genes que, directa o indirectamente, promueven el crecimiento.

- SPY parece ser el intermediario de la transducción de la señal que actúa antes que GAI y RGA que, por sí mismo, micia o potencia la transcripción o acción de GAI y RGA, o de otro regulador negativo.
- En presencia de giberelinas, SPY, GAI y RGA son anuladas o suprimidas.
- La proteina RGA es degradada y probablemente GAI es destruida de modo similar.

Las investigaciones actuales están dirigidas a determinar si las giberelinas anulan GAI y RGA à través de SPY o independientemente, o si ocurren ambas cosas. Sin embargo, la idea básica en este caso y en el caso de otras hormonas vegetales, como el etileno (véase el capítulo 22) y el fotorreceptor del fitocromo (véase el capítulo 17), es que el defecto en el programa de desarrollo es para que tenga lugar el crecumiento de tipo inducido, mientrias que se evita la ruta por defecto por la presencia de varios reguladores negativos. Más que promover un efecto de forma directa, la presencia de una sofial de desarrollo, en este caso las giberelinas, anula el represor del crecimiento, permitiendo la condición original.

# LA TRANSDUCCIÓN DE LA SEÑAL EN GIBERELINAS: LA CAPA DE ALEURONA DE LOS CEREALES

Los análisis genéticos del crecimiento regulado por giberelinas, tales como los estudios que hemos descrito en la sección anterior, han permitido identificar algunos de los genes y sus productos, pero no las rutas bioquímicas implicadas en la transducción de la señal de giberelinas. Los mecanismos bioquímicos y moleculares, que probablemente son comunes a todas las respuestas a giberelinas, han sido estudiados con detalle en relación con la síntesis y secreción de la ex-amiliasa en la capa de aleurona de los cereales (Jacobsen y col. 1995)

En esta sección describiremos cómo tales estudios han aportado luz a la localización del receptor de giberelinas, la regulación transcripcional de los genes de la tramilasa y otras proteinas, y las posibles rutas de transducción de señal implicadas en el control de la sintesis y secreción de la tramilasa por las giberelinas.

## Las giberelinas estimulan en el embrión la producción de α-amitasa por las capas aleurons

Los granos de cereal (carrópsides) pueden dividirse en tres partes, el embrión diploide, el endospermo triploide y la fusión testa-pericarpo (cobertura de la semilla-

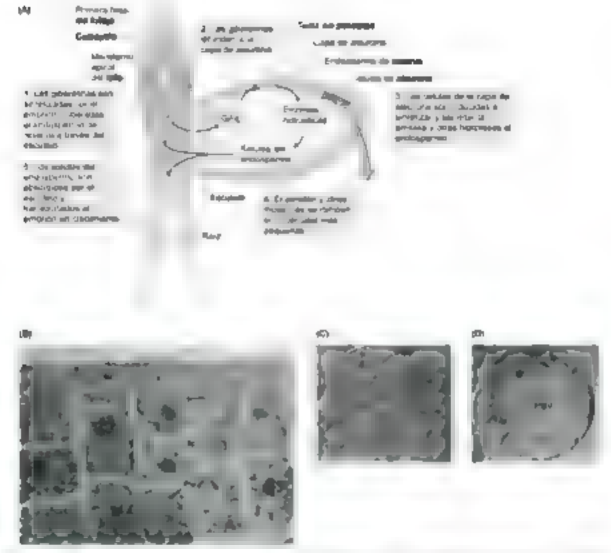


Figure 20.33 Estructure de un grano de cabada y les funciones de varios tejidos durante la germinación (A). Fotos de microscopia de la capa de sinurone de cabada (B) y protoplantos de la aleutone de cabada en un estado temprano (C) y en uno tardio (D) de la producción de amissa. Se pueden ver les vesículas protecas de rissenna (PSV) en cada cálula. O = Fitina globular, N = nucleo. (Fotos de Bethice y otros 1997, cortesta de P. Bethia).

pared del fruto). El embrión consta del embrión vegetal propiamente dicho y su órgano de absorción especializado, el escutelo (escutellum en latin), que actúa absorbiendo las reservas alimenticias solubilizadas del endospermo y que las transmite al embrión en crecimiento. El endospermo está formado por dos tejidos, el endospermo antiláceo, que ocupan una posición central, y la capa de aleurona (Figura 20 33A).

El endospermo amiláceo, que carece de vida en su madurez, consta de células de pared delgada llenas de gránulos de almidón. La capa de aleurona rodea al endospermo amiláceo y está citológica y bioquimicamente muy diferenciada. Las células de la capa de aleurona están rodeadas por gruesas paredes celulares primarias y contienen un gran número de vacuolas para almacenar proteinas llamadas cuerpos

proteicos (Figuras 20 33B-D), encertados en una única membrana. Los cuerpos proteicos también contienen fitina, una mezcia de sales catiónicas (principalmente Mg<sup>2\*</sup> y K\*) del ácido *mio*-mositolhexafosfórico (ácido fitico).

Durante la germinación y las primeras etapas del crecimiento, las reservas alimenticias almacenadas en el endospermo (sobre todo, almidon y proteínas) son degradadas por una gran caritidad de enzimas hidrolíticas y los azucares, aminoácidos y otros productos solubilizados son transportados al embrión en crecimiento. Los dos enzimas responsables de la hidrólisis del almidón son la α- y la β-amiliasa. La α-amiliasa hidroliza las cadenas de almidón a partir de las zonas internas para producir oligosacáridos que contienen residuos de glucosa con enlaces α-1,4. La β-amiliasa hidroliza el almidón desde los extremos, dando lugar a la maltosa, un disacárido. La maltasa, posteriormente, convierte la maltosa en glucosa.

La Œ-amilias se secreta al endospermo amiliaceo de las semillas de cereales por dos tejidos, el cotiledón y la capa de aleurona (Figura 20.33A). La única función de la capa de aleurona de las semillas de las gramineas monocotiledóneas (por ejemplo, cebada, trigo, arroz, centeno y avena) parece ser la sintesis y liberación de enzimas hidrolíticas. Después de cumplir esta función, las células de la capa de aleurona sufren una muerte celular programada.

Experimentos llevados a cabo en la década de 1960 confirmaron las observaciones de Gottlieb Huberlandt en 1890 de que la secreción de enzimas encargados de la degradación del almidón por la capa de aleurona depende de la presencia del embrión. Cuando se elimina el embrión (por ejemplo, eliminándolo de la semilla), no se produce degradación del almidón. Sin embargo, cuando una semilla sin embrión es incubada en las proximidades del embrión escindido, se producta la digestión del almidón, demostrando que el embrión producta una sustancia que difunde e inicia la producción de la ex-amiliasa en la capa de aleurona.

Pronto se descubrió que el ácido giberélico (GA<sub>1</sub>) podia sustituir al embrión en la estimulación de la degradación del almidón. Cuando se incubaban semillas sin embrión en soluciones tampón que contenian ácido giberélico, se producía una estimulación de la secreción de la cuancilasa al medio (respecto a las semillas control incubadas en ausencia de ácido giberelico), tras un período de latencia de 8 h.

El significado del efecto de las giberelmas ha sido clarificado al observar que el embrión podía sintetizar y liberar giberelmas (principalmente GA.) al endospermo durante la germinación. Así, el embrión del cereal regula eficientemente la movilización de sus propias reservas alimenticias a través de la secreción de giberelmas, que estimulan la función digestiva de la capa de aleurona (Figura 20.33A).

Las giberelmas se han descrito como responsables de promover la producción y/o secreción de una gran variedad de enzimas hidrolíticas implicadas en la solubilización de las reservas del endospermo, destacando entre ellas la ca-amiliasa. Desde 1960, los investigadores han utilizado la capa de aleurona o, incluso, protoplastos de célu-

las de aleurona (véase la figura 20.33C y D), más que semillas sin embrión (véase la figura 20.33B). La capa de aleurona aistada, que está formada por una población de células diama homogéneas, proporciona una oportunidad única para estudiar los aspectos moleculares de la acción de las giberelmas en ausencia de tipos celulares insensibles.

En el siguiente análisis acerca de la producción de α-amiliasa inducida por giberelinas pos centraremos en tres cuestiones:

- 1 ¿Cómo regular las giberelmas el aumento de la α-amilasa?
- 2. ¿Dónde se encuentra localizado el receptor en la célula?
- 3 ¿Qué rutas de transducción de señal actúan entre el receptor de las giberelmas y la producción de ix-amiliasa?

### El ácido giberático eumente la transcripción del mRNA de la g-amiliasa

Previamente a las aproximaciones moleculares, ya existian indicaciones fisiológicas y bioquímicas de que el ácido giberélico podía aumentar la producción de la a-amiliasa a nivel de transcripción (Jacobsen y col. 1995). Las dos evidencias principales son las siguientes:

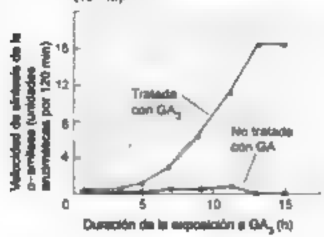
- La producción de α-amiliasa estimulada por GA<sub>3</sub> se bloquea por inhibidores de la transcripción y de la traducción.
- 2. Los estudios de marcaje con activo pos pesados e activo pos radiactivos demostraron que la estimulación de la actividad de la tramitasa por giberelinas implicaba la stritesis de novo del enzima, a partir de ammoácidos, más que de la activación del enzima preexistente.

Las evidencias moleculares actuales han demostrado que las giberelinas actúan principalmente induciendo la expresión del gen de la cz-amiliasa. Se ha mostrado que GA, aumenta el nivel del mRNA de la cz-amiliasa traducible en las capas de aleurona (Figura 20.34). Más aún, utilizando núcleos aislados, los mivestigadores demostraron que hay un aumento de la transcripción del gen de la cz-amiliasa más que una disminución de la tasa de renovación o «turnover» del mRNA (véase el tema web 20.5).

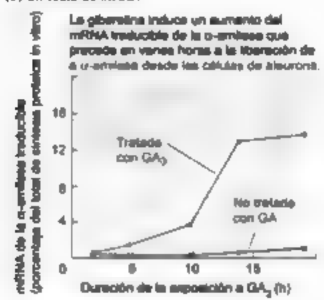
La purificación del mRNA de la α-amiliasa, que se produce en las células de la capa de aleurona en grandes cantidades, permite el aislamiento de clones genómicos que contienen el gen estructural de la α-amiliasa y las secuencias promotoras corriente artiba. Estas secuencias promotoras se fusionaron con el gen marcador que codifica la enzima β-glucuronidasa (GUS), y que produce un color azul en presencia de un sustrato artificial cuando el gen se está expresando. La regulación de la

### (A) Sintenis exzimética

La síntesia de la c-amiliaza en capas de sieurona sistectas de cabade en svidente tras 6-8 fezras de totalmesero con GA<sub>g</sub> (10<sup>-6</sup> M):



#### (B) Bintools du mPMA.



Pigurs 20.54 Los efectos de las giberelinas sobre la síntesis de enzimas y de mRNA. El mRNA de la α-amiliasa se midió por la producción in vitro de la α-amiliasa como un percentaje de la proteina producido por la traducción del mRNA. (Según Higgins y col. 1976).

transcripción por giberelmas se demostró cuando estos genes quimericos (que contenian los promotores de la α-amiliasa fusionados a genes marcadores) se introdujeron en protoplastos de aleurona, observándose un incremento en la producción del color azul estimulado por la acción de las giberelinas (Jacobsen y col. 1995).

La delección parcial de secuencias de bases conocidas de los promotores de la coamiliasa de varios cereales indica que las secuencias que le confieren la capacidad de responder a las giberelinas, llamadas elementos de respuesta a giberelinas, están localizadas a 200 ó 300 pares de bases de la zona de transcripción (véxase el toma web 20.6).

### El factor de transcripción GA-MYB regula la expresión del gende la o-emiliase

La estimulación de la expresion del gen de la cz-amiliara por giberelmas está mediada por un factor específico que se une al promotor del gen de la ct-amiliara (Lovegrove y Hooley 2000). Para demostrar la existencia de estas proteinas en arroz, recientemente se ha aplicado una técnica tlamada ensayo de cambio de movilidad (véase el tema web 20.7). Este ensayo detecta un aumento en el tamado que se produce cuando el promotor del gen de la ct-amiliara se une a las proteínas aisladas a partir de las células de aleutona tratadas con giberelmas (Ou-Loe y col. 1988). El «ensayo de cambio de movilidad» ha permitido la identificación de las secuencias reguladoras de DNA (elementos de respuesta a giberelisas) en el promotor que están implicadas en la unión de la proteína.

Los mismos elementos de respuesta a giberelinas se han encontrado en los promotores de la co-amiliasa de cercales y se demostró que su presencia era esencial para la transcripción del gon de la co-amiliasa inducida por giberelinas. Estos estudios demostraron que las giberelinas incrementaban o bien el nivel o bien la actividad de un factor de transcripción proteico que inicia la producción de mRNA de la ci-amilasa al unirse a un elemento regulador previo en el promotor del gen de la ci-amiliasa.

La secuencia del elemento de respuesta a giberelmas en el promotor del gen de la ct-amiliasa parece ser similar a la de los sitios de unión para los factores de transcripción MYB que se sabe que están regulados por el crecumiento y el desarrollo en respuesta al fitocromo (véase el capítulo 14 en la página web y el capítulo 17) (Jacobsen y col. 1995). Estos conocimientos han permitido el aislamiento de mRNA del factor de transcripción MYB, denominado GA-MYB, que está asociado a la inducción por giberelmas de la expression del gen de la cx-amiliasa.

La sintesis de mRNA de GA-MYB en las células de la capa de aleurona aumenta en las 3 horas siguientes a la aplicación de giberelinas, varias horas antes del aumento del mRNA de la cz-amitasa (Gubler y col. 1995) (Figura 20-35). El inhibidor de la traducción, dicloheximida, no tiene ningun efecto sobre la producción de mRNA de MYB, indicando que GA-MYB es un gen de respuesta primaria, o gen temprano. Por el contrario, el gen de la ci-amitasa es un gen de respuesta accundaria, o gen tardío, como indica el hecho de que su transcripción es bloqueada por la dicioheximida.

¿Cómo aumentan las giberelmas la expresión del gen MTB? Como la aintesis de proteinas no está implicada, las giberelmas pueden llevar a cabo la activación de uno o más factores de transcripción *preexistentes*. La activación de factores de trans-

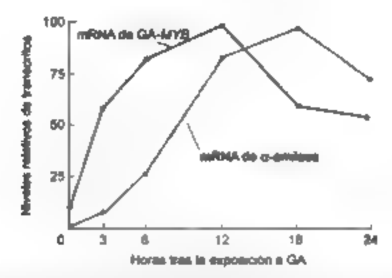


Figura 20.35 Seguimiento de la inducción de GA-MYB y del mPNA de la α-amitana por el ácido giberálico. La producción del mPNA de GA-MYB precede al mRNA de la α-amitana en unas 5 horas. Este resultado es coherente con la función de GA-MYB como un gan de respuesta temprana e GA, que reguia la transcripción del gen de la α-amitana. En ausencia de GA, los niveisa tento de GA-MYB como del mRNA de la α-amitana son despreciables. (Según Gubler y eqt. 1995).

cripción està mediada por procesos de fosforilación proteica que se producen al final de la ruta de transducción de señal. Analizaremos ahora los datos conocidos de las rutas de señalización implicadas en la activación de la producción de cuamilasa al nivel de la producción de GA-MYB.

### Los receptores de giberelinas pueden interactuar con las proteínas G de la membrana plasmática

Se ha augerido que el receptor de las giberelinas tiene una localización superficial, dado que existen giberelinas que se han unido a microperías y son incapaces de cruzar la membrana plasmática, pero todavía son capaces de inducir la producción de α-amiliasa en protoplastos de aleurona (Hooley y col. 1991). Ademas, la microin-yección de GA, en protoplastos de aleurona no tiene efecto, pero cuando los protoplastos son sumergidos en una solución de GA, se produce α-amiliasa (Gidroy y Jones 1994). Estos resultados han sugerido que las giberelinas actúan en la cara externa de la membrana plasmática.

El uso de membranas plasmáticas purificadas y de giberelmas marcadas radiactivamente que habían sido modificadas para permanecer ancladas a proteínas mediante una unión débil, ha permitido el aislamiento de dos proteínas de unión a giberelmas en la membrana plasmática. Debido a que la presencia de giberelmas en exceso reduce la unión, y a que estas proteínas procedentes de una planta semienana de guisante dulce insensible a giberelmas se unieron a giberelmas me932 TAZ & ZEIGER

nos intensamente, podrían constituir los receptores de giberelinas (Lovegrove y col. 1998).

En células animales, las proteinas heterotriméricas de unión al GTP (proteínas G) en la membrana octular están con frecuencia implicadas en las primeras etapas de la ruta entre el receptor hormonal y las posteriores señales citosólicas. Se han obtenido evidencias de que las proteínas G también están implicadas en los primeros acontecimientos en el proceso de señalización de las giberelinas en las células de la capa de aleurona (Lovegrove y col. 1998).

Se ha encontrado que el tratamiento de protoplastos de la capa de aleurona con un péptido llamado Mas 7, que estimula el intercambio GDP/GTP por proteinas G, induce la expresión del gen de la ct-amiliasa y estimula la secreción de ct-amiliasa. Esto ha sugerido que dicho intercambio GDP/GTP en la membrana celular es una reacción implicada en la biostatesis de ct-amiliasa inducido por giberelinas, y su secreción se inhibe por un análogo del nucleótido guanna que se une a la subunidad ct de las proteínas G heterotrimericas e inhibe el intercambio GDP/GTP, lo que apoya la conclusión anterior.

Estudios genéticos recientes han apoyado el papel de las proteinas G como intermediarios de la ruta de transduccion de señal de giberelinas. El mutante enano de arroz dwarf? (dl., del tiglés dwarf?, enano 1) posee un gen defectuoso que codifica la aubunidad α. Además de ser enana, la capa de alcurona de los mutantes d? sintetizan menos α-amilasa en respuesta a giberelinas que las capas de alcurona del tipo silvestre. Esta reducción de la producción de α-amilasa por los mutantes d? demuestra que las proteinas G son uno de los componentes de la ruta de transducción de señal y que están implicados tanto en la respuesta al crecimiento como en la producción de α-amilasa. Sin embargo, la diferencia en la producción de α-amilasa entre el mutante y el tipo silvestre incrementa al aumentar la concentración de giberelinas, sugiriendo que las giberelinas también estimulan la producción de α-amilasa por una ruta independiente de la proteina G (Ashikam y col. 1999; Ueguchi-Tanak y col. 2000).

# EL GMP cíclico, el Ca²· y les proteíns quinases son posibles intermediarios en la señalización

En las células animales, las proteinas G pueden activar el enzima guantificiclasa, el enzima que sintetiza cGMP a partir de GTP, aumentando la concentración de cGMP El GMP cíclico, a su vez, puede regular los canales iónicos, los niveles de Ca<sup>2+</sup>, la actividad de proteina quinasas y la transcripción génica (véase el capitulo 14 en la pégina web). Se ha descrito que las giberelmas provocan un aumento transitorio de los niveles de cGMP en las capas de aleurona de cebada, sugiriendo una posible función

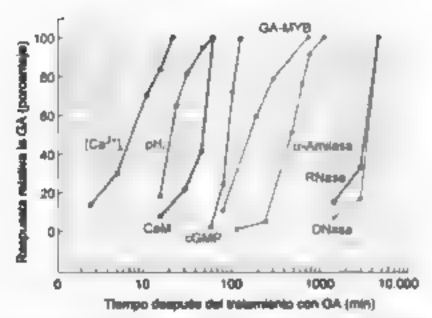


Figure 20.96 Tree le edición de GA e protoplantos de eleurone de cebede, se inicis una rute de transducción de esña) multiple. Se muestra la coordinación de estos acontecimientos. (Segun Bethiè y col. 1997).

del cGMP en la producción de α-amilasa (Figura 20 36) (véase el tema web 20.8) (Penson y col. 1996).

El calcio y la calmodulma, una proteína de unión al calcio, actúan como segundos mensajeros de muchas respuestas hormonales en células animales (véase el capítulo 14 en la página web), y se les ha implicado en varias respuestas de vegetales a estímulos ambientales y hormonales. Los procesos uniciales en protoplastos de aleurona tras la aplicación de giberelinas conducen a un aumento de la concentración citoplásmica, antes del micio de la sintesis de cr-amiliasa (véasse las figuras 20.36 y 20.37) (Bethica y col. 1997). Sin el calcio, la secreción de cr-amiliasa no se produce, aunque en protoplastos de aleurona de cebada su sintesis se produce con normalidad, por lo que se puede concluir que, en cebada, el calcio no forma parte de la ruta de señalización para la transcripción del gen de la cr-amiliasa, aunque participa en el proceso de secreción enzimática.

La fosforilación de proteínas por la proteína quinasa es otro componente en muchas rutas de señalización y las giberelinas parece no ser una excepción. La inyección de un sustrato de proteína quinasa en protoplastos de aleurona de cebada para competir con la fosforilación proteíca endógena inhibió la secreción de ci-amiliasa, sugiriendo la implicación de la fosforilación proteíca en la ruta de secreción de la ci-amiliasa (Ritchie y Gilroy 1998a). Esto no afecta al aumento del calcio estimulado por giberefinas, indicando que la etapa de la proteína quinasa es posterior a los procesos de señalización del calcio.

Por todo ello, se puede concluir que la transducción de la señal de las giberelinas en las células de la capa de aleurona parece implicar a las proteinas G y al GMP ci-

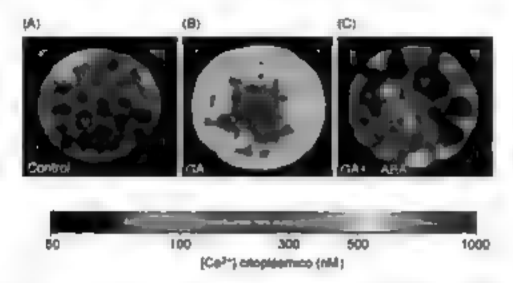


Figure 20.37 Se puede observar un aumento en la concentración de calcio en protoptastos de eleuroria de cebada tras la adición de GA con el faleo color de la imagen. El nivel de calcio correspondiente a los dolorse está en la secale inferior. (A) Protoptastos no tratados. (B) Protoptastos tratados con GA. (C) Protoptastos tratados con ácido abecisico (AB) y GA. El écido abecisico tiene efectos contrarios a la GA. én las células áleurons. (Segun Pitchie y Gâroy 1998b), (Véses la lotografía en color en el CD).

clico, conduciendo a la producción de un factor de transcripción GA-MYB, que induce la transcripción del gen de la α-amiliasa. La secreción de la α-amiliasa tiene, inicialmente, componentes similares, pero lleva consigo un aumento del calcio citoplásmico y de la fosforilación proteica. Las rutas de señalización que se han comentado permanecen todavia sin difucidar. La figura 20.38 ilustra un modelo de los componentes bioquímicos conocidos de las rutas de transducción de la señal de las giberelinas en las celulas de la capa de aleurona.

# La ruta de transducción de señal de las giberelinas es similar al crecimiento y producción de α-amiliasa

Está muy extendida la creencia de que la giberelina actua inicialmente a través de una ruta o rutas comunes a todos los efectos sobre el desarrollo. Como hemos visto, las aproximaciones genéticas aplicadas al estudio del crecimiento estimulado por giberelinas dieron fugar a la identificación de la ruta de reguladores negativos SPY/GALRGA. Las proteinas SPY, GAL y RGA actúan como represores de las respuestas de las giberelinas. La giberelina desactiva estos represores.

Como la capa de aleurona de plantas enanas de trigo insensibles a giberelmas es también insensible a GA, las mismas rutas de transducción de señal que regular el crecimiento parecen regular la producción de α-amilasa inducida por giberelmas. De hecho, se ha aislado en cebada un gen tipo SPY asociado a la producción de α-ami-

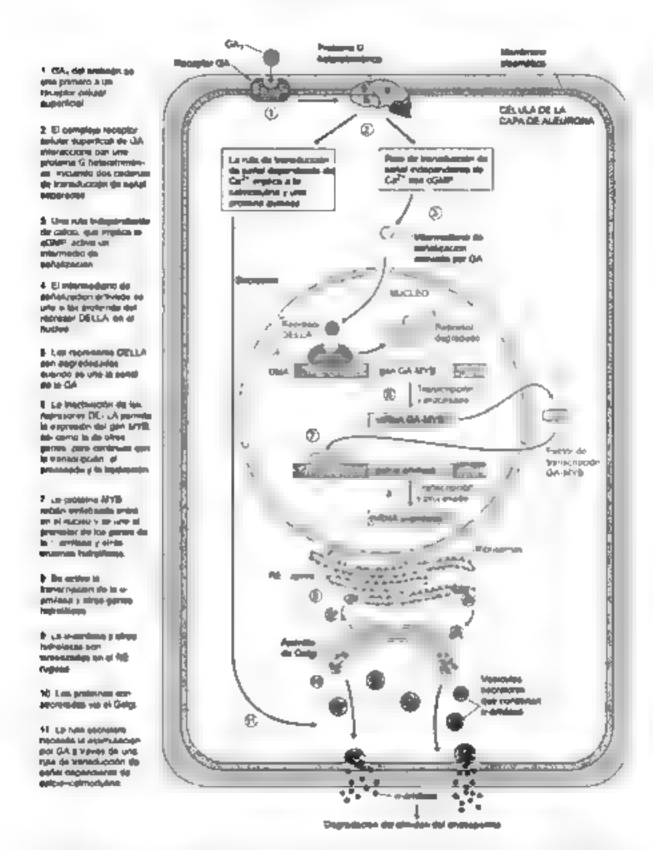


Figure 20.36 Modelo propuesto pere la inducción de la sintesis de o-amiliasa en la capa de aleutona de Cebeda por giberalinas. Una ruta independiente de calció induce la transcripción del gen de la o-amiliasa; una ruta dependiente de calció está implicada en la secreción de la o-amiliasa. (El regulador negativo SPY es ha omitida para una mayor claridad).

lasa (HvSPY) y su expresión es capaz de inhibir la síntesis de ci-amíliasa inducida por giberelmas, mientras que en la cadena de transducción de señal que regula la elongación del tallo también están implicados factores del tipo GA-MYB

El mutante de arroz dwarf? también produce poca cantidad de α-amiliasa en respuesta a giberelinas. Como destacamos antes, se conoce que la mutación que produce dwarf? se encuentra en la subunidad α del complejo de la proteina G, dando evidencias de que la acción de las giberelinas en la elongación del tallo y en la producción de la α-amiliasa está regulada por las proteinas G heterotriméricas de la membrana plasmática.

Actualmente se están unvestigando las rutas completas de señalización del crecimiento por elongación y de la producción de la cz-amiliasa, por lo que será interesanté ver cuánto tienen en común y dónde divergen.

### RESUMEN

Las giberelinas son una familia de compuestos definidos por su estructura. Actualmente se conocen más de 125, algunas de ellas se encuentran únicamente en el hongo Gibberella figultarol. Las giberelinas inducen una elongación drástica del entrenudo en ciertos tipos de plantas, como las plantas enunas y las especies en roseta y en herbáceas. Otros efectos fisiológicos de las giberelinas producen cambios en la juventud y sexualidad de las flores y en la promoción y cuajado del fruto, el crecimiento del fruto y la germinación de las semillas. Las giberelinas tienen diversas aplicaciones comerciales, siendo las principales el aumento de la producción de uvas sin semillas y la elaboración de malta de cebada. Los sihibidores de la síntesis de giberelinas también se utilizan como agentes de enanismo.

Las giberelinas son identificadas y cuantificadas mediante cromatografía de gases con espectrometria de masas, tras su separación por cromatografía líquida de alta resolución. El bioensayo puede utilizarse para dar una idea micial de la presencia de giberelinas en una muestra. Sólo ciertas giberelinas, sobre todo GA<sub>1</sub> y GA<sub>4</sub>, son responsables de los efectos en las plantas; las otras son precursores o metabolitos.

Las giberelmas son compuestos terpenosdes, formados de unidades de isopreno. El primer compuesto en la ruta isoprenoide implicado en la biosintesis de las giberelmas es el *ent*-kaureno. La biosintesis del *ent*-kaureno se produce en los plastos. El *ent*-kaureno es convertido en GA<sub>12</sub> (el precursor del resto de giberelmas) en la membrana de los plastos y transportado al reticulo endoplásmico a través de monooxigenasas estocromo P450. Normalmente se produce una hidroxilación en el C-13 para dar GA<sub>33</sub>.

La GA<sub>53</sub> o GA<sub>12</sub>, que tienen 20 átomos de carbono cada una, son convertidas en otras giberelinas por la oxidación secuencial del carbono 20, seguida de una perdida

de este carbono para dar giberelinas de 19 carbonos. Este proceso va seguido de una hidroxilación en el carbono 3 para dar la giberelina activa del crecimiento GA, o GA<sub>a</sub>. Una posterior hidroxilación en el C-2 elimina la actividad biológica de las giberelinas.

Las etapas postenores a la sintesis de  $GA_{33}$  o  $GA_{12}$  se producen en el ertoplasma. Se han assiado los genes de la GA 20-oxidasa (GA20 $\sigma$ x), que cataliza el paso de  $GA_{31}$  a  $GA_{30}$ , la GA 3 $\beta$ -hidroxilasa ( $\sigma$  GA3-oxidasa, GA3 $\sigma$ x), que convierte  $GA_{30}$  en GA y la GA2-oxidasa (GA2 $\sigma$ x), que convierte la GA, (activa) en  $GA_{0}$  (inactiva). Las giberelmas también pueden ser glucositadas para dar bien una forma inactiva o bien una forma de almacenarias.

El nivel endógeno de giberelinas activas regula su propia sintesis al aniciar o inhibir la transcripción de los genes de los enzimas de la biosintesis y degradación de las giberelinas. Los factores ambientales como el fotoperiodo (que induce, por ejemplo, la germinación y la formación de tuberculos) y la temperatura (vernalización) y la presencia de autima del ápico del tallo, también modula la biosintesis de las giberelinas a través de la transcripción de los genes de los enzimas de la biosintesis de las giberelinas. La luz regula la biosintesis de GA, a través de la regulación de la transcripción del gen de la degradación de la giberelina y también produce un descenso en la capacidad de responder a la elongación del tallo por la presencia de giberelinas

El efecto más notable de la aplicación de giberelinas es la elongación del tallo en plantas onanas y en roseta. Las giberelinas estimulas el crecimiento del tallo por promoción de la elongación y de la división celular. La actividad de algunos de los enzimas de la pared se ha correlacionado con el crecimiento inducido por giberelinas y la despolimenzación de la pared celular. La estimulación de la división celular en el arroz está regulada por la transición entre la replicación del DNA y la división celular.

Hay tres mutantes que han sido muy utiles para identificar los genes implicados en la ruta de sefialización de las giberelinas en el crecimiento del tallo: (1) enanas insensibles a las giberelinas (por ejemplo, gai-1), (2) mutantes con una deficiencia reversible por giberelinas (por ejemplo, rga) y (3) los que responden a las giberelinas constitutiva (mutantes «siender»).

GAI y RGA están relacionados con factores de transcripción nuclear que reprimen el crecimiento. Se degradas en presencia de las giberelinas. El mutante gai-/, y el gen mutante relacionado en trigo enano rhi, han perdido la capacidad de responder a las giberelinas. SPY codifica una glicosil transferasa que es un miembro de una cadena de transducción de señal previa a GAI/RGA. Cuando una mutación interfiere con la función represora de una de ellas, las plantas son muy altas.

Las giberelmas inducen la transcripción del gen de la biosintesis de la α-amiliasa en granos de cercales de las células de la capa de aleurona. Este proceso está mediado por la transcripción de un factor de transcripcion especifico. GA-MYB, que se une a las secuencias reguladores corriente arriba del gen de la α-amiliasa, iniciando ast

la transcripción del gen. El receptor de las giberelmas se encuentra en la superficie de las células de la capa de aleurona. Las proteinas G y el GMP ciclico se han propuesto como miembros de la ruta de transducción de señal en el camino a GA-MYB. El calcio no está en la ruta de transcripción del gen de la α-amiliasa, aunque participa en la secreción de la α-amiliasa a través de la fosforilación proteica.

La ruta de transducción de señal probablemente es similar a la de la elongación del tallo y la producción de la ct-amilasa. El trigo y el arroz enanos también están implicados en la elongación del tallo y en la producción de ct-amilasa. Las giberelinas actúan como desactivadoras de represores, como SPY, GAI y RGA, con el objetivo de aumentar la elongación celular y la producción de a-amilasa.

#### MATERIAL WEB

### **TEMAS WEB**

20.1 Estructura de algunes giberelinas importantes, sus precursores y derivados e inhibidores de la biosíntesis de giberelinas

Se muestran las estructuras de varias giberelinas e inhibidores de la biosíntesia de giberetinas.

### 20.2 La detección de giberalines

La cuantificación de la giberelina hoy en día es una acción rutinaria, gracias a los modernos y sensibles sistemas físicos de detección

### 20.3 La elongación del tallo inducido por giberelines

Se analizan varios mecanismos de despolimenzación de la pared celular inducidos por giberelinas.

### 20.4 La inducción de la división celular por CDKs y giberelinas

Se aporta información adicional sobre el mecanismo de regulación del cicio celular por las giberelinas.

### 20.5 Inducción del mRNA de la quamitasa por las giberelinas

Se aporta una evidencia de la transcripción del mRNA de la α-amiliasa inducido por giberetinas.

### 20.6 Elementos promotores y de sensibilidad a las giberelinas

Los elementos de respuesta a las giberelmas median los electos de las giberelmas en la transcripción de la α-amiliasa.

### 20.7 Regulación de la expresión génica de la d-amiliase por factores de transcripción

Se describen los experimentos que permitieron la identificación de los factores de transcripción como intermedianos de la transcripción génica inducida por giberelinas.

### 20.8 La transducción de señal de las giberelinas

Varios intermedianos están implicados en la sensibilidad a giberelinas

### REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Aach H., Bode H., Robinson D.G. y Graebe J. E. (1997) ent-Kaurene synthase is located in proplastids of meristematic shoot tissues. Planta 202, 211–219.
- Ashikari M., Wu J., Yano M., Sasaki T. y Yoshimura A. (1999) Rice gibberellin-insensitive dwarf mutant gene *Dwarf I* encodes the a-subunit of GTP-binding protein. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 96, 10284–10289.
- Behringer F. J., Cosgrove D. J., Reid J. B. y Davies P. J. (1990) Physical basis for altered stem elongation rates in intermode length mutants of *Pisum. Plant Physiol.* 94, 166-173
- Bethke P.C., Schuurink R. y Jones R. L. (1997) Hormonal signalling in cereal aleurone. J. Exp. Bot. 48, 1337–1356.
- Campbell N. A., Reece J. B. y Mitchell L. G. (1999) Biology, 51 ed. Benjamin. Cummings, Menlo Park, CA.
- Carrera E., Bou J., Garcia-Martinez J. L. y Prat S. (2000) Changes in GA 20-oxidase gene expression strongly affect stem length, tuber induction and tuber yield of potato plants. *Plant J.* 22: 247–256.
- Davies P J (1995) The plant hormones. Their nature, occurrence, and functions. En Plant Hormones. Physiology. Biochemistry and Molecular Biology, P J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 1–12.
- Dill A y Sun T P (2001) Synergistic derepression of gibberellin signaling by removing RGA and GAI function in Arabidopsis thaliana. Genetics 159, 777, 785.
- Dill A., Jung H. S. y Sun T. P (2001) The DELLA motif is essential for gibberellininduced degradation of RGA. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 98: 14162–14167
- Elliott R. C., Ross J. J., Smith J. J. y Lester D. R. (2001) Feed-forward regulation of gibberellin deactivation in pea. J. Plant Growth Regul. 20: 87–94
- Fabain T., Lorbiecke R., Umeda M. y Sauter M. (2000) The cell cycle genes cycA1, I and cdc2Os-3 are coordinately regulated by gibberellin in planta. Planta 211 376-383

- Gilroy S. y Jones R. L. (1994) Perception of gibberellin and abscisse acid at the external face of the plasma membrane of barley (*Hordesin vulgare L.*) alourone protoplasts. *Plant Physiol.* 104: 1185–1192
- Gubler F., Katla R., Roberts J. K. y Jacobsen J. V. (1995) Gubberellm-regulated expression of a myb gene in barley alcurone cells. Evidence of myb transactivation of a high-pl alpha-amylase gene promoter. *Plant Cell* 7: 1879–1891
- Hazebroek J. P. y Metzger J. D. (1990) Thermoinductive regulation of gibberoliin motabolism in *Thiaspi arvense* L. I. Metabolism of [2H]-ent-Kaurenoic acid and [14C]gibberellin A<sub>12</sub>-aldehyde. *Plant Physiol.* 94, 157–165.
- Hedden P y Kamiya Y (1997) Gibborellin biosynthesis. Enzymes, genes and their regulation. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 48, 431-460
- Hedden P y Phillips A. L. (2000) Gibberellin metabolism. New insights revealed by the genes. *Trends Plant Sci.* 5, 523–530.
- Helliwell C. A., Sullivan J. A., Mould R. M., Gray J. C., Peacock W. J. y Dennis E. S. (2001) A plastid envelope location of *Arabadopsis enr*-kaurene oudase links the plastid and endoplasmic reticulum steps of the gibberellin biosynthesis pathway. *Plant J*, 28: 201–208.
- Higgins T. J. V., Zwar J. A. y Jacobsen J. V. (1976) Gibberellic acid enhances the level of translatable mRNA for a-amylase in barley aleurone layers. *Nature* 260: 166–169.
- Hooley R., Beale M. H. y Smith S. J. (1991) Gibberellin perception at the planta membrane of Avena farms aleurone protoplasts. Planta 183, 274–280
- Ingram T J, Reid J B y Macmillan J (1986) The quantitative relationship between gibberellin A, and internode growth in *Pisson sativism* L. *Planta* 168, 414–420
- Ingrum T. J., Reid J. B., Potts W. C. y Murfet I. C. (1983) Internode length in Pisson. IV The effect of the Le gene on gibberellin metabolism. Physiol. Plant. 59: 607-616.
- Irish E. E. (1996) Regulation of sex determination in maize. Bioessays 18, 363-369.
- Jacobsen J. V., Gubler F. y Chandler P. M. (1995) Gibberellim action in germinated cereal grains. En Plant Hormones. Physiology, Biochemistry and Molecular Biology, P. J. Davies, ed., Khrwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 246–271.
- Jones H. D., Smith S. J., Desikan R., Piakadou D. S., Lovegrove A. y Hooley R. (1998). Heterotrimeric G proteins are implicated in gibberellin induction of a-amylase gene expression in wild out aleurone. *Plant Cell* 10: 245–253.
- Kende H., van-der K. E. y Cho H. T. (1998) Deepwater noe: A model plant to study stem elongation. Plant Physiol. 118, 1105–1110.
- King K. E., Moretz T. y Harberd N. P. (2001) Gibberellins are not required for normal stem growth in Arabidopsis thaliana in the absence of GAI and RGA. Genetics 159: 767–776.
- Kobayashi M., Spray C. R., Phinney B. O., Gaskin P y MacMillan J. (1996) Gibberellan metabolism in maize: The stepwise conversion of gibberellin A<sub>12</sub>-aldehyde to gibberellin A<sub>22</sub>. *Plant Physiol.* 110: 413–418.

- Lester D. R., Ross J. J., Davies P. J. y Reid J. B. (1997) Mendel's stem length gene (Le) encodes a gibberellin 3b-hydroxy lase. Plant Cell 9: 1435-1443.
- Lichtenthaler H. K., Rohmer M. y Schwender J. (1997) Two independent biochemical pathways for isopentenyl diphosphate and isoprenoid biosynthesis in higher plants. *Physiol. Plant.*, 101: 643–652.
- Lovegrove A. y Hooley R. (2000) Gibberellm and abscisic acid signalling in aleurone. Trends Plant Sci. 5: 102–110
- Lovegrove A., Barratt D. H. P., Beale M. H. y Hooley R. (1998) Gibberellin-photoaffmity labelling of two polypeptides in plant plasma membranes. *Plant J.* 15, 311–320.
- O'Neill D. P., Ross J. J. y Reid J. B. (2000) Changes in gibberellin A, levels and response during de-etiolation of pea seedlings. *Plant Physiol.* 124, 805–812.
- Ou-Lee T. M., Turgeon R. y Wu R. (1988) Interaction of a gibberellun-induced factor with the upstream region of an a-amylase gene in rice alcurone tissue. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 85: 6366–6369
- Peng J., Richards D. E., Hartley N. M., Murphy G. P., Flintham J. E., Beales J., Fish L. J., Pelica F., Sudhakar D., Christou P., Snape J. W., Gale M. D. y Harberd N. P. (1999) "Green revolution" genes encode mutant gibberellin response modulators. *Nature* 400: 256-261.
- Penson S. P., Schuurink R. C., Fath A., Gubler F., Jacobsen J. V. y Jones R. L. (1996) cGMP is required for gibberellic acid-induced gene expression in barley aleurone. *Plant Cell* 8: 2325–2333
- Phinney B. O. (1983) The history of gibberellins. En The Biochemistry and Physiology of Gibberellins, A. Crozier, ed., Praeger, New York, pags. 15–52
- Reid J. B. y Howell S. H. (1995) Hormone mutants and plant development. En Plant Hormones. Physiology. Biochemistry and Molecular Biology, P. J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 448–485.
- Ritchie S. y Gilroy S. (1998a) Calcium-dependent protein phosphorylation may mediate the gibberellic acid response in barley alcurone. *Plant Physiol.* 116: 765–776.
- Ratchie S. y Gilroy S. (1998b) Tansley Review No. 100: Gibberellins: Regulating genes and germination. *New Phytol.* 140: 363-383
- Ross J. J. y O'Neill D. P. (2001) New interactions between classical plant hormones. Trends Plant Sci. 6: 2–4.
- Ross J. J., O'Neill D. P., Smith J. J., Kerckhoffs L. H. J. y Elbott R. C. (2000) Evidence that auxin promotes gibberellin A. biosynthesis in pea. *Plant J.* 21, 547–552.
- Ross J. J., Reid J. B., Gaskin P. y. Macmillan J. (1989) Internode length in *Pisum*.
   Estimation of GA<sub>1</sub> levels in genotypes *Le. le* and *led. Physiol. Plant.* 76: 173–176.
   Sachs R. M. (1965) Stem elongation. *Annu. Rev. Plant. Physiol.* 16: 73–96.

- Sauter M. y Kende H. (1992) Gibberellin-induced growth and regulation of the celldivision cycle in deepwater rice. *Planta* 188: 362–368.
- Schneider G. y Schmidt J. (1990) Conjugation of gibberellins in Zea mays L. En Plant Growth Substances. 1988. R. P. Pharis y S. B. Rood eds., Springer, Heidelberg, Germany, pags. 300–306.
- Silverstone A. L. y Sun T. P. (2000) Gibberellius and the green revolution. *Trends Plant Sci.*, 5: 1-2.
- Silverstone A. L., Jung H. S., Dill A., Kawaide H., Kamiya Y. y Sun T. P. (2001). Repressing a repressor. Gibberellin-induced rapid reduction of the RGA protein in *Arabidopsis. Plant Cell* 13: 1555–1565.
- Sun T. P. (2000) Gibberellin signal transduction. Curr. Opin. Plant Biol. 3: 374–380.
  Thornton T. M., Swain S. M. y Olszewski N. E. (1999) Gibberellin signal transduction presents. the SPY who O-GicNAc'd me. Trends Plant Sct. 4: 424–428.
- Toyomasu T., Kawaide H., Mitsuhashi W., Inoue Y. y Kamiya Y. (1998) Phytochrome regulates gibberellin biosynthesis during germination of photoblastic letruce seeds. Plant Physiol. 118: 1517–1523
- Ueguchi-Tanaka M., Fujisawa Y., Kobayashi M., Ashikari M., Iwasaki Y., Kitano H. y Matsuoka M. (2000) Rice dwarf mutant d1, which is defective in the alpha subunit of the heterotrimeric G protein, affects gibberellin signal transduction. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 97: 11638–11643.
- Wu K., Li L., Gage D. A. y Zeevaart J. A. D. (1996) Molecular cloning and photoperiod-regulated expression of gibberellin 20-oxidase from the long-day plant spinach. *Plant Physiol.*, 110: 547-554.
- Xu Y L., Gage D. A. y Zeevaart J. A. D. (1997) Gibberellins and stem growth in Arabidopsis thaliuma. Plant Physiol. 114, 1471-1476.
- Yamaguchi S. y Kamiya Y. (2000) Gibberellin biosynthesis. Its regulation by endogenous and environmental signals. *Plant Cell Physiol.* 41, 251–257.
- Yang T. Davies P.J. y Reid J.B. (1996) Genetic dissection of the relative roles of auxin and gibberellin in the regulation of stem elongation in intact light-grown peas. *Plant Physiol.* 110: 1029–1034.
- Zeevaart J. A. D., Gage D. A. y Talon M. (1993) Gibberellin A<sub>1</sub> is required for stemelongation in spinach. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 90: 7401–7405.

# Capítulo 21

# CITOQUININAS: REGULADORES DE LA DIVISIÓN CELULAR

LAS CITOQUININAS FUERON DESCUBIERTAS mientras se buscaban factores que estimularan la división de las celulas vegetales (es decir, que sufneran entocinesis). Desde su descubrimiento, se ha demostrado que las citoquininas afectan a otros muchos procesos fisiológicos y del desarrollo, entre los que se incluyen la senescencia de la hoja, la movilización de los nutrientes, la dominancia apical, la formación y actividad de los meristemos del ápice caulmar, el desarrollo floral, la ruptura de la domición de la yema y la germinación de la semilla. Las citoquininas también parecen mediar en muchos aspectos del desarrollo regulado por la luz, como la diferenciación de los cloroplastos, el desarrollo del metabolismo autotrófico y la expansión del cotiledón y la hoja.

Las citoquininas regular muchos procesos celulares, destacando entre ellos el control de la división celular en el crecumiento y desarrollo y se le considera un diagnóstico de esta clase de reguladores del crecumiento. Por estas razones, en nuestro análisis sobre la función de las citoquinmas baremos primero unas breves consideraciones sobre la función de estas bormonas en la división celular durante el desarrollo normal, cuando hay una herida, en la formación del callo y on cultivos de tejidos.

Más adelante en el capítulo examinaremos la regulación de la proliferación celular vegetal por las citoquininas. Posteriormente, se examinarán las funciones de las citoquininas no relacionadas directamente con la división celular, diferenciación de cloroplastos, retrisio de la senescencia y movilización de nutrientes. Finalmente, consideraremos los mecanismos moleculares que subyacen en la percepción y señalización de las citoquininas.

# LA DIVISIÓN CELULAR EN EL DESAROLLO VEGETAL

Las células vegetales se forman como resultado de las divisiones celulares en los menstemos primarios o secundarios. Las células vegetales recién formadas normal-

mente se alargan y posteriormente se diferencian, pero, una vez asumen su función, ya sea de transporte, fotosíntesis o si actúan de soporte, normalmente no se dividen de nuevo durante el resto de la vida de la planta. En este sentido, parecen ser similares a las células animales, que se consideran que están finalmente diferenciadas.

No obstante, esta similitud con el comportamiento de las células animales es sólo superficial. Cast todos los tipos de células vegetales retienen su núcleo en la madurez y se ha demostrado que son capaces de dividirse. Esta propiedad interviene en muchos procesos, como la repuración de una henda y la abscisión de la hoja.

### Las células vegetales diferenciadas pueden reenudar la división

En ciertas condiciones, las células vegetales maduras y diferenciadas pueden reanudar la división celular. En muchas especies, las células maduras del córtex y/o del flooma reanudan la división para formar los meristemos secundarios como el cambium vascular o el cambium suberógeno. La zona de abscisión en la base del peciolo de la hoja es una región donde las células maduras del parénquima empiezan a dividirse de nuevo después de un período de mactividad mitótica, formando una capa de células de paredes relativamente débiles donde se produce la abscisión (véase el capítulo 22).

En los tejidos vegetales heridos se produce la división en el sitio de la herida. Incluso células altamente especializadas, como las fibras del floema y las células guar-



Figure 21 1 Tumores que se forman sobre un tailo de lomais que ha sido intectado con la bacteria del tumor de dorone. Aprobacterium tumetacione. Dos mases antes de que fuera tornada esta toto, se hirió el tailo y en inxecutó una capa virulante de la bacteria del tumor de corone. (Según Aloni y obse 1995, contesta de R. Aloni.)

da, pueden ser estimuladas para dividirse al menos una vez, tras una henda. La actividad mitótica inducida por una herida se suele autolimitar; ya que después de unas
pocas divisiones, las células derivadas cesan la división y no se vuelven a dividir. No
obstante, cuando la bacteria Agrobacternum rumefaciens invade una herida puede producir una infección neoplástica (formación de un tumor) conocida como tumor de
corona. Este fenómeno proporciona una evidencia natural clara del mantenimiento
de la capacidad de división en las células vegetales adultas.

Sin la infección de Agrobacterium, la división celular producida por la herida se mantendría después de unos pocos dias y algunas de las nuevas células se diferenciarian como una capa protectora de células de la corteza o de tejidos vasculares. Sin embargo, Agrobacterium cambia el carácter de las células que se dividen para responder a la herida, por eso se convierten en carcinogenicas. Éstas no cesan la división y continúan dividaéndose durante toda la vida de la planta para producir una masa desorganizada de tejido tumoral que se denomina tumor (Figura 21.1). Más adelante en este capítulo se analizan otros aspectos de esta importante enfermedad.

### Los factores difusibles pueden controler la división celular

Las consideraciones anteriores sugieren que las células vegetales maduras que han cesado la división lo hacen porque no reciben ninguna señal, posiblemente una hormona, que es necesaria para iniciar la división celular. La idea de que la división celular se inicia por un factor difusible se deriva de los trabajos del fisiólogo vegetal austriaco G. Haberlandt quien, en 1913, demostró que el tejido vascular contenta una sustancia o sustancias insolubles que estamulaban la división de tejidos heridos de patura. El esfuerzo realizado por determinar la naturaleza de este factor (o factores) permitió el descubrimiento de las citoquininas en los años 1950.

### Los telidos y órganos vegetales pueden ser cultivados

Los biólogos han estado intrigados durante mucho tiempo por la posibilidad de que tejidos, órganos y células pudieran crecer en cultivos donde hubiera un medio nutritivo sencifio, de la misma manera a como los microorganismos son cultivados en los tubos de ensayo o en las placas petri. En los años 1930, Philip White demostró que las mices de tomate podian crecer indefinidamente en un medio nutritivo sencifio que contenta sacarosa, sales minerales esenciales y unas pocas vitaminas (White 1934).

A diferencia del comportamiento de las raíces, los tejidos de tallos aislados mostraban un crecimiento muy reducido en cultivos a los que no se le habian añadido hormonas en el medio. Parecia existir algo más de crecimiento si se añadian auxinas al medio, pero normalmente este crecimiento no se mantenia. Con frecuencia este crecimiento mantenido por las auxinas se debe sólo al alargamiento celular. Los tallos de la mayoría de las plantas, no pueden crecer en un medio sencillo en el que no haya hormonas, aunque el tejido de tallo cultivado contenga meristemos apicales o laterales, al menos hasta que se forman las raices adventicias. Una vez ha enraizado el tejido del tallo, el crecimiento del brote se reanuda, pero añora integrado en la planta completa.

Estas observaciones nos dicen que hay una diferencia en la regulación de la división celular en la raiz y en los menstemos del brote. Ello sugiere que algún factor (o factores) derivado de la raiz puede regular el crecimiento en el brote

El tejido del tumor de corona del tallo es una excepción a estas generalizaciones. Después de que so ha formado un tumor en una planta, la hacteria que ha inducido la formación del tumor muere si se produce un calentamiento de la planta a 42°C. La planta podrá sobrevivir y su tejido tumoral podrá continuar creciendo, pero ahora como un tumor libre de bacterias (Braum 1958).

Los tejidos extraidos de estos tumores libres de bacterias crecen en un medio de cultivo sencillo, quimicamente definido, medio que no podría soportar la proliferación de tejidos normales del tallo de las mismas especies. Sin embargo, estos tejidos derivados del tallo no estan organizados. A pesar de que son una masa de células desorganizada y relativamente indiferenciada se las ha denominado tejido calloso.

El tajido calloso se desarrolla algunas veces en las plantas en respuesta a una herida o en las umones de los injertos, en el sitio donde se juntan los tallos de dos plantas diferentes. Los tumores de corona son un tipo especifico de callo, tanto si crecen
anclados a la planta como si lo hacen en cultivo. El hecho de que el tejido calloso del
tumor de corona pudiera ser cultivado demostró que las células derivadas de los tejidos del tallo eran capaces de proliferar en un cultivo y que el contacto con las bacterias puede inducer a las células a producer factores estimulantes de la división celular

### DESCUBRIMIENTO E IDENTIFICACIÓN DE LAS CITOQUININAS

En un esfuerzo por iniciar y mantener la proliferación de los tejidos normales del tallo en cultivo se probaron una gran cantidad de sustancias. Se encontró que habia materiales tan distintos como extractos de levadura o jugo de tomate que tenian un efecto positivo, al menos en algunos tejidos. Sin embargo, la mayoria de las estimulaciones bruscas ocurrian cuando se afladia al medio de cultivo el endospermo líquido de coco, también conocido como leche de coco.

El medio nutritivo de Philip White complementado con una auxina y entre un 10 y un 20 % de leche de coco mantenta la división de las células de tallo maduras y diferenciadas de una gran variedad de especies y su continua proliferación formaba.

el tejido calloso (Caplin y Steward 1948). Este descubrimiento indicaba que la leche de coco contiene una sustancia o sustancias que estimulan a las células maduras para entrar y permanecer en el ciclo de división celular.

Posteriormente, se demostró que la leche de coco contiene la citoquinita conocida como zeatina, pero este hallazgo no se produjo hasta años después del descubrimiento de las citoquininas (Letham 1974). La primera citoquinima en ser descubierta fue un análogo sintético de la quinetina.

### La quinetina fue descubierta como un producto de la ruptura del DNA

En los años 1940 y 1950, Folke Skoog y sus colaboradores en la Universidad de Wisconsin probaron muchas sustancias por su capacidad para iniciar y mantener la proliferación del tejido medular de cultivos de tabaco. Habian observado que la base adenina de los ácidos nucleicos tenía un ligero efecto promotor, por eso se ensa-yó la posibilidad de que los ácidos nucleicos estimularan la división en este tejido Sorprendentemente, el DNA del esperma de arenque autoclavado tenía un gran poder en la división celular.

Después de mucho trabajo, a partir del DNA autoclavado, se identificó una pequeña molécula denominada quinetina. Se demostró que era un derivado de la adenina (o aminopurina), la 6-furfurilaminopurina (Miller y col. 1955).

En presencia de una auxina, la quinetina estimulaba la proliferación de cultivos de tejido parenquemático de la médula del tabaco. No se producia la división celular inducida por quinetina si las auxinas no estaban en el medio. (Para más detalles, véase el tema web 21,1).

La quinetina no es un regulador natural del crecimiento vegetal y no es una base del DNA de cualquier especie. Es un producto producido por la degradación inducida por calor del DNA, en la cual el azucar desoxirribosa de la adenosma se convierte en un anillo furfunlo y cambia desde la posición 9 à la 6 en el anillo de adenina.

El descubrimiento de la quinetma fue muy importante porque demostró que la división celular podría ser inducida por una sustancia química sencilla. Más importante aún, el descubrimiento de la quinetma sugería que en la naturaleza debian existir moléculas con estructuras similares a la quinetina que regulasen la actividad de la división celular en la planta. Esta hipótesis se demostró que era correcta.

### La zestina es la citoquinina natural més abundante

Varios años después de descubrirse la quinetina, en extractos de endospermo inmaduro de maíz (Zeo mays) existía una sustancia que tenia el mismo efecto biológico que una quinetina. Esta sustancia estimulaba a las células maduras a dividirse cuando era añadida al medio de cultivo junto con una auxina. Letham (1973) aisió la molécula responsable de esta actividad y la identificó como la trans-6-(4-hidroxi-3-metilbut-2-enilamino)purina, y la llamó acatina.

La estructura molecular de la zeatina es similar a la de la quinetina. Las dos moléculas son derivados de la adenina o aminopurina. Aunque tienen cadenas laterales diferentes, en ambos casos la cadena lateral está unida al nitrógeno 6 de la aminopurina. Como la cadena lateral de la zeatina tiene un doble onlace, puede existir en la configuración cis o trons.

En las plantas superiores, la zeatura libre está presente en las configuraciones cis y trans, siendo ambas formas interconvertibles por la zeatura isomerasa. Aunque la forma trans es mucho más activa en los ensayos biológicos, la forma cis también tiene funciones importantes, dado que se encuentra en niveles elevados en una gran cantidad de especies vegetales y en determinados tejidos. Recientemente se ha clonado un enzima, la glucosid transferasa especifica de la cis-zeatura, lo que apoya la función biológica de la isoforma de la zeatura.

Desde su descubrimiento en el endospermo inmaduro de maiz, se ha encontrado zeatina en muchas plantas y en algunas bacterias. La zeatina es la citoquinina predominante en las plantas superiores, pero en muchas plantas y otras especies bacterianas se han aislado otras aminopurinas sustituidas que son activas como citoquininas. Estas aminopurinas se diferencian de la zeatina en la naturaleza de la cadena lateral anciada al nitrógeno 6 o en el anclaje de la cadena lateral al carbono 2

Además, estas citoquininas pueden estar presentes en la planta como un ribósido (en el que el azúcar ribosa está unido al nitrógeno 9 del anillo de purina), un ribótido (en el que el azúcar ribosa contiene un grupo fosfato) o un glucósido (en el que una molécula de glucosa se une al nitrógeno de las posiciones 3, 7 ó 9 del anillo de punha o al oxígeno de la zeatina o a la cadena lateral de la dihidrozeatina) (Figura 21,3) (véase el tema web 21,2).

# Algunos compuestos sintéticos pueden imiter o entegonizar la acción de las citoquininas

Las citoquininas se definen como compuestos que tienen actividades biológicas similares a las de la trans-zeatina. Entre estas actividades se incluye la capacidad de

- Inductr la división celular en el tendo calloso en presencia de auxinas,
- Promover la formación de yemas o raíces a partir de cultivos callosos cuando se encuentran en una proporción molar determinada.
- Retrasar la senescencia de hojas.
- Promover la expansión de los cotiledones en dicotiledóneas.

Se han sintetizado y probado un gran número de compuestos químicos por su actividad como citoquininas. El análisis de estos compuestos proporciona una idea de las necesidades estructurales para su actividad. Casi todos los compuestos activos como citoquininas son aminopurinas sustituidos en el N<sup>6</sup>, como la benciladenina (BA):

y todas las citoquininas naturales son derivados aminopurmas. También hay compuestos citoquinina sintéticos, que no se han encontrado en las plantas, destacando las citoquininas del tipo difenilures, como el tidiazurón, que se usa comercialmente como defoliante y herbicida.

En el estudio de las necesidades estructurales para la actividad entoquinina, se han encontrado algunas moléculas con actividad antagónica a las entoquininas:

Citaquintna (nótase et andio purtne modificado)

3-Martii-7-(3-maidily-differenting-johranolo(4,3-0)pir-laniding

Estas moléculas son capaces de bioquear la acción de las enoquininas y sus efectos pueden ser neutralizados por la adución de más enoquininas. Las moléculas con actividad enoquinina que se producen naturalmente pueden detectarse e identificarse por una combinación de métodos físicos y bioensayos (véase el tema web 21.3).

### Les citoquinines naturales estén tanto en la forme fibre como en la forma conjugade

Las citoquininas están presentes como moléculas libres (no unidas covalentemente a ninguna otra macromolécula) en plantas y algunas otras bacterias. Se han encontrado citoquininas libres en una gran cantidad de angiospermas y probablemente son universales en este grupo de plantas. También se han encontrado en algas, diatomás, musgos, helechos y coniferas.

El papel regulador de las citoquintinas se ha demostrado sólo en angiospermas, coníferas y musgos, pero pueden funcionar como reguladores del crecimiento, desarrollo y metabolismo de todas las plantas. La zeatina es la citoquinina libre natural más abundante, pero la dihidrozeatina (DZ) y la isopenteniladenina (iP) son comunes en las plantas superiores. Se han identificado numerosos derivados de estas tres citoquininas en extractos vegetales (véanae las estructuras que se ilustran en la figura 21 6)

El RNA de transferencia (RNAt) no sólo contiene los cuatro nucleótidos usados para construir todas las otras formas de RNA, sino también otros nucleótidos inusuales en los que la base ha sido modificada. Algunas de estas bases «hipermodificadas» actúan como citoquininas cuando se hidroliza el RNAt y se han probado en bioensayos de citoquininas. Algunos RNAt de plantas superiores contienen cis-zeatina como base hipermodificada. Sin embargo, las citoquininas no se han confinado a los RNAt vegetales. También forman parte de algunos RNAt de todos los organismos, desde las bacterias hasta el hombre. (Para más detalles, véase el tema web 21.4).

# La citoquinina hormonalmente activa es la base libre

Ha sido difícil determinar qué clases de citoquininas representan la forma activa de la hormona, pero la reciente identificación del receptor de citoquininas CRE1 ha permitido resolver esta cuestión. Experimentos relevantes han demostrado que la forma de base libre de la trans-zeatina, pero no su derivado ribósido o ribótido, se une directamente al receptor CRE1, indicando que la base libre es la forma activa (Yamada y col. 2001).

Aunque se cree que la forma de la base libre de la *trans*-zeatina es la citoquimna hormonalmente activa, algunos otros compoestos tienen actividad citoquimna, bien porque son rapidamente convertidos en zeatina, dihidrozeatina o isopenteniladentina, o porque liberan estos compuestos a partir de otras moléculas como los glucósidos de citoquimna. Por ejemplo, los cultivos de tabaco no crecen si no se aporta al medio de cultivo ribósidos de citoquimna que son convertidos en la base libre.

Otro ejemplo, los cotiledones escindidos de rábano crecen cuando son cultivados en una solución que contiene la base benciladenma como citoquinma (BA, una

Figure 21.5 Las dos principales opines. la octopine y la riopaline, se encuentran sólo en los latidos furmorales de corons. Los genes recesarios para su sinteses se encuentran en el T-DNA de Agrobacterium, La bacteria, pero no la planta entera, puede utilizar les opines como fuente de energia.

Una pequeña parte del plásmido Ti, conocida como T-DNA, se incorpora en el DNA nuclear de la célula vegetal huésped (Figura 21.4) (Chilton, 1983). El T-DNA contiene genes necesarios para la biosíntesis de la mans-zeatina y de las auxinas, así como una clase particular de compuestos que contienen nitrógeno, denominados opimas (Figura 21.5). Las opinas no son sintetizadas en las plantas excepto después de las transformaciones del tumor de corona.

El gen del T-DNA implicado en la biosintesis de las entoquininas (conocido como gen tpr.) codifica una isoperaterilitransferasa (IPT), un enzima que transfiere el grupo isoperaterilo desde el DMAPP al AMP (adenosina monofosfato) para formar el ribótido de isoperateriladenina (Figura 21.6) (Akryoshi y col. 1984, Barry y col. 1984). El gen tpt se ha llamado locus trar, porque cuando está mactivo por una mutación da lugar a tumores «radiculares». El ribótido de isoperateriladenina puede ser convertido a las entoquiminas activas (isoperateriladenina, trans-zentina y dibidrozentina) por enzimas endógenas de las células vegetales. Esta ruta de conversión es similar a la ruta de síntesis de citoquiminas que se ha postulado para un tejido normal (véase la figura 21.6).

El T-DNA también contiene dos genes que codifican enzimas que transforman el triptófano en la auxina ácido indolacético (IAA). La ruta de conversión del triptófano es distinta de la que ocurre en las células no transformadas e implica a la indolacetamida como un intermediamo (véase la figura 19.6). El gen *(pt y los dos genes del* 

Los genes bacterianos, a diferencia de los genes vegetales, se escriben con ietra cursiva en minúsculas.

T-DNA implicados en la biosintesis de la auxina son fitooncogenes, dado que inducen tumores en las plantas (véase el tema web 21.5).

Como los promotores del T-DNA son promotores de vegetales eucuriotas, ninguno de los genes del T-DNA se expresa en la bacteria, excepto cuando se transcriben después de ser introducidos en los cromosomas vegetales. La transcripción de estos genes conduce a la sintesis de zeatina, una auxima y una opina. Las bacterias pueden utilizar la opina como fuente de nitrógeno, pero las plantas superiores no. Así, durante la transformación de las celulas vegetales, las bacterias se proporcionan a si mismas un medio de expansión (el tejido tumoral) en el cual las células huéspedes son dirigidas a productr una sustancia (la opina) que sólo puede ser utilizada por la bacteria para su nutrición (Bomhoff y col. 1976).

Una importante diferencia en el control de la biosintesis de citoquiminas en los tojidos tumorales de corona y en los tejidos normales es que los genes del T-DNA para la síntesis de citoquiminas se expresan en todas las células infectadas, incluso en aquellas en que los genes nativos vegetales para la biosintesis de la hormona están reprimidos.

### El IPT cataliza la primera etapa de la biosíntesia de citoquinines

El primer paso de la biosíntesis de las citoquiminas es la transferencia del grupo isopentifo del dimetifació difosínto (DMAPP) a una adenosina. El primer enzima identificado que catalizaba dicha actividad se encontró en el moho Dictyostelium discoldeum y posteriormente se encontró que el gen ipi de Agrobacterium tumefaciens codificaba dicho enzima. En ambos casos, el DMAPP y AMP son convertidos a isopentendo-5'-monofosfato (iPMP).

Como comentamos antenormente, las citoquininas también están presentes en los RNAt de la mayoria de las células, tanto en células animales como en vegetales. Las citoquininas de los RNAt son sintetizadas por modificación de residuos específicos de adenina con el RNAt totalmente transcrito. Como con las citoquininas libres, los grupos isopentenilo son transferidos a las moléculas de adenina desde el DMAPP por un enzima flamado RNAt-IPT. Se han clonado los genes de la RNAt-IPT de muchas especies.

La posibilidad de que las citoquininas libres sean derivados del RNAt se ha ido extendiendo. Aunque las citoquininas unidas al RNAt puedan actuar como señales hormonales para las células vegetales, si se degrada el RNAt y se alimenta a las células de nuevo, es improbable que una cantidad significativa de la citoquinina libre en las plantas derive del recambio de RNAt.

Se ha identificado un enzima con actividad IPT en extractos crudos de varios tejidos vegetales, pero los utvestigadores fueron incapaces de punificar la proteína para homogeneizaria. Recientemente, se han clonado los genes *IPT* después de analizar el genoma de *Arabidopsis* en busca de posibles secuencias similares a las de los genes *ipt* (Kakunoto 2001, Takei y col. 2001). Se han identificado nueve genes *IPT* en *Arabidopsis* (muchos más de los presentes en los genomas animales, que suelen contener uno o dos de estos genes utilizados en la modificación del RNAt).

Los análisis filogenéticos revelaron que uno de los genes *IPT* de *Arabidopsis* es similar al gen RNAt-*ipi* bacterano, otro es similar al RNAt-*ipi* eucanótico y los otros siete forman un grupo distinto con otras secuencias vegetales (véase el tema web 21.6). La agrupación de los siete genes *ipi* de *Arabidopsis* en este único grupo vegetal proporciona una pista de que estos genes pueden codificar el enzima biosintético de las citoquinmas.

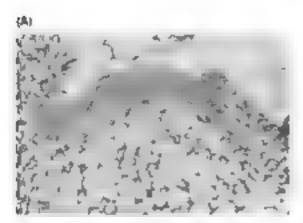
Las proteínas codificadas por estos genes se expresaron y analizaron en *E. coli.* Se encontró que, excepto uno de estos genes que es el más relacionado con el gen RNAt-*ipt* animal, estos genes codifican proteínas capaces de sintetizar citoquíninas libres. A diferencia de to que ocurre en las bacterias, no obstante, los enzimas de *Arabidopsis* que se han analizado utilizan sobre todo ATP y ADP frente al AMP (vénse la figura 21.6).

### Les attoquinines son transportades desde les raiose al tello a través del xilema

Los meristemos apicales son los principales sitios de la sintesis de las citoquininas fibres en las plantas enteras. Las citoquininas sintetizadas en las raices parecen moverse a través del xilema al tallo, junto con el agua y los minerales incorporados a través de las raices. Esta ruta de movimiento de las citoquininas se basa en el análisis del xilema exudado.

Cuando se corta el tallo de una planta enrazada cerca de la linea del suelo, la savia del xilema continúa fluyendo desde el extremo cortado durante un tiempo. Este xilema exudado contiene citoquininas. Si el suelo que cubre las raices se mantiene húmedo, el flujo del xilema exudado puede continuar durante varios dias. Dado que el contenido de citoquininas del exudado no dismunuye, es probable que las citoquininas encontradas en el exudado se hayan sintetizado en las raices. Además, los factores ambientales que interfieren en la función de la raiz, como el estrés hidrico, reducen el contenido de citoquininas del xilema exudado (Itai y Viadas 1971). Por el contrario, el suplemento de nitrato a mices de maiz con carencias de nitrógeno produce un aumento de la concentración de citoquininas en la savia del xilema (Samuelson 1992), que se ha correlacionado con una inducción de la expresión génica regulada por citoquininas en los tallos (Takei y col. 2001).

Aunque está bien establecida la presencia de citoquininas en el xilema, experimentos recientes con injertos han generado dudas sobre el papel de esta citoquinina.



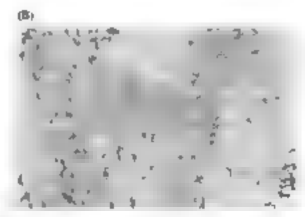


Figura 21.8 LA citoquintra se necesta para el cracimiento normal del menetamo del ápice caulinar. (A) Becolón longitudinal de un menetamo del ápice caulmar de una planta de tabaco tipo afrecire. (B) Secolón longitudinal de un meristemo del ápice caulmar de una planta transgénica de tabaco que setá sobreexpresando el gen que codifica le citoquinina ciridasa (AICICCI). Nátese la reducción del tamaño del meristemo apical en la planta deficiente en citoquinna. (Según Wemer y col. 2001.)

y col. 1999). Es interesante destacar que la sobreexpresión de *KNAT1* parece aumentar también los niveles de citoquininas en el tabaco transgénico, sugiriendo que existe una relación interdependiente entre *KNAT* y el nivel de citoquininas

La sobreexpresión de varios genes de la citoquinina oxidasa de Arabidopsis en tabaco da lugar a una reducción de los niveles de enoquininas endógenas y un consiguiente retraso del desarrollo del tallo, debido a la reducción de la velocidad de proliferación

en el meristemo del ápice caulinar (Figuras 21 8 y 21 9) (Werner y col. 2001). Este descubrimiento apoya la idea de que las citoquantias endógenas regulan la división celular *in vivo*.

Es sorprendente que la sobreexpresión de la catoquimina oxidasa en tabaco da fugar a un oximento del crecimiento radicular (Figura 21.10),
principalmente por un aumento del tamaño del meristemo del ápice radicular (Figura 21.11). Como
la ratz es la principal fuente de citoquiminas, este
resultado indica que las citoquiminas tienen funciones opuestas en la regulación de la proliferación
celular en los meristemos radiculares y del tallo.

A partir de los análisis de las mutaciones en el receptor de la citoquinina (que será analizado más adelante en el capitulo) se han encontrado evidencias que relacionan las citoquininas con la regulación de la división celular in vivo. Las mutaciones en el receptor de la citoquinina inte-



Figure 21-10 La cilioquinire suprime el crecemiento de rarces. Las rarces ArCKX1 deficientes en ofoquinina (derecha) son más largas que las de la planta alivestre de tabaco (izquierda). (Según Werner y pd. 2001.)

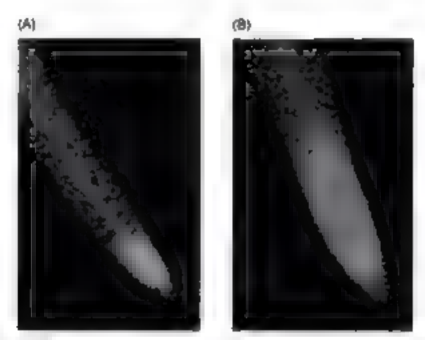


Figure 21.11 La citoquinine suprime al terraño y la actividad de división catular de les relices. (A) Tipo alvestre. (B) AICKX1. Las relices se tifieron con el actorante fluorescente 4 .6'-dismino-2-lentindol, que 6fie el nucleo. (Según Werner y col. 2001.)

rrumpen el desarrollo de la vascularización radical. Los mutantes conocidos como cre/ carecen de floema en sus raíces y el sistema vascular radical está formado únicamente por el xílema (véanse los capítulos 4 y 10).

Análisis posteriores han revelado que este defecto es debido a un número insuficiente de células madre vasculares. Es decir, en el momento de la diferenciación de las células madre entre células del floema y del xilema, en los mutantes crel, el conjunto de las células madre es anormalmente pequeño, de modo que todas las células madre tienen como destino el xilema y no quedan células madre para formar el floema. Estos resultados indican que las citoquininas participan en la regulación de la proliferación de las células madre de la raiz.

### Les citoquininas regular componentes específicos del ciclo celular

Las citoquimmas regulan la división celular al afectar a los puntos de control que regulan el paso de la célula a través del ciclo de división celular. Los niveles de zeatina alcanzan un múximo en las células de tabaco cultivadas al final de la fase S, la mitosis y la fase G.

Las entoquantas fueron describiertes por su capacidad de estimular la división celular en los tejidos que tenian un nivel óptimo de auxinas. Las evidencias sugieren que las auxinas y las entoquininas participan en la regulación del ciclo celular y que



Figure 21.12 Célules de callo que están expresando CYCOS pueden dividires en ausencia de ciloquinina. Explentos de hoja de plantas tranegéricas de Arabitopas que expresan CYCOS bajo el promotor 368 del virus del mosacio de la cotifior fueron enducados a formar callos a través de cultivos en presencia de ausina y citoquinna o ausena sota. Los callos control del tipo sévestre necesiaron citoquinha para precer. Los callos que expresen CYCOS crecieron igual en un medio que sobs contenta ausena. Las fotografias fueron tomadas a los 29 class. (Segun Phou-Kharritchi y cpt. 1999.)

lo hacen controlando la actividad de las ciclinas dependientes de quinasa. Como se analizó en el capítulo 1, las *proteína quinasas dependientes de ciclinas* (CDKs), en función de sus subunidades reguladoras, las *ciclinas*, son los enzimas que regulan el ciclo celular eucariótico.

La expresión del gen que codifica la principal CDK, Cdc2 (ciclo de división celular 2), está regulada por auxinas (véase el capítulo 19). En tejidos de raíz de guisante, el RNAm de la Cdc2 era inducido 10 minutos después del tratamiento con las auxinas y en médula de tabaco se inducian igualmente niveles altos de CDK cuando el cultivo se realizaba en un medio que contenia auxinas (John y col. 1993). Sin embargo, la CDK inducida por auxinas es enzimáticamente mactiva y los altos niveles de CDK no son suficientes para permitir a las células dividirse.

Las citoquininas se han relacionado con la activación de una fosfatasa similar a la Cdc25, cuya función és eliminar el grupo fosfato de la Cdc2 quinasa (Zhang y col. 1996). Esta acción de las citoquininas proporciona una unión potencial entre la citoquinina y la auxina en la regulación del ciclo celular.

Recientemente, se ha encontrado un segundo punto de regulación del ciclo celular por citoquininas. Las citoquininas aumentan la expresión del gen CYCD3, que codifica una ciclina tipo D (Son) y col. 1995. Riou-Khamlichi y col. 1999). En células animales, las ciclinas tipo D están reguladas por una gran variedad de factores del crecimiento que tienen una función clave en el paso a traves de los puntos de restricción del ciclo celular en G<sub>1</sub>. Las ciclinas tipo D tienen así un papel clave en la regulación de la profiferación.

En Arabidopsis, el gen CYCD3 se expresa en los tejidos en proliferación, como menstemos del brote y hojas jóvenes del primordio. En un experimento clave, se encontró que la sobreexpresión de CYCD3 puede eliminar la necesidad de citoquininas para la proliferación celular del cultivo (Figura 21-12) (Riou-Khamlichi y col. 1999). Estos y otros resultados sugieren que el aumento de la función de CYCD3 es un mecanismo importante para la capacidad de las citoquininas en la estimulación de la división celular.

### Le relación auxina/citoquinina regula la morfogénesis en cuttivos de tajidos

Poco después del descubramiento de la quinetana, se observó que los tejidos callosos procedentes de segmentos de la médula de tabaco pueden diferenciarse en ratices o brotes, dependiendo de la relación existente entre auxinas y citoquininas en el medio de cultivo. Mientras que relaciones altas de auxina/citoquinina estimulan la formación de raices, valores bajos de la relación auxina/citoquinina dan lugar a la formación de tallos. A niveles intermedios el tejido crece como un callo indiferenciado (Figura 21-13) (Skoog y Miller 1965).

El efecto de la relación auxina/citoquinina en la regulación de la morfogénesis se puede ver en tejidos tumorales de corona por mutaciones del T-DNA del plásmido. Ti de Agrobacterium (Garfinkel y col. 1981). Las mutaciones en el gen ipi (el locus imi) del plásmido. Ti bloquean la biosintesis de zeatina en las células infectadas. Una alta relación auxina/citoquinina en las células tumorales provoca la proliferación de raices en lugar de un tejido calloso indiferenciado. Por el contrario, las mutaciones en el gen de la biosíntesis de la auxina (en el locus imi) reducen la relación auxina/citoquinina y estimulan la proliferación de los tallos (Figura 21 14) (Aktivoshi y col. 1983). Estos tumores parcialmente diferenciados se denominan teratomas.

### Les ettoquinines modifican la dominancia apical y promueven el crecimiento lateral de la yema

Uno de los principales determinantes de la forma de la planta es la dominancia apical (véase el capitulo 19). Las plantas con una gran dominancia apical, como el maiz, tienen un único eje de crecimiento con unas pocas ramas laterales. Por el contrario, en plantas arbustivas mician su crecimiento muchas yennas laterales.

Aunque la dominancia apical puede estar determinada principalmente por las auxinas, los estudios fisiológicos indican que las citoquininas participan en el inicio del crecimiento de las yemas laterales. Por ejemplo, la aplicación directa de citoquininas a yemas axilares de muchas especies estimula su actividad de división celular y su crecimiento.

Los fenotipos de los mutantes con una sobreproducción de citoquininas están en consonancia con este resultado. Las plantas de tabaco tipo silvestre muestran una fuerte dominancia apical durante el desarrollo vegetativo y las yemas laterales sobreproductoras de citoquininas crecen vigorosamente, desarrollándose en tallos que compiten con el tallo principal. En consecuencia, las plantas con una sobreproducción de citoquininas tienden a ser arbustos.

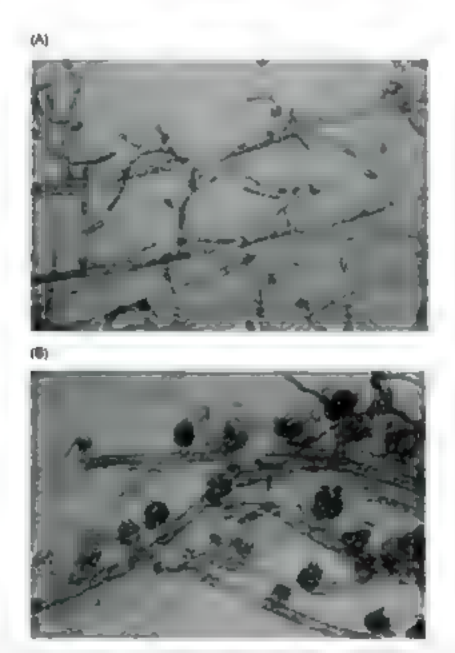


Figure 21 16 La choquinina estimula el desarrollo de la yerne en Funeria. (A) Filamentos protonémicos control. (B) Filamentos protonémicos tratados con benciadenma. (Cortesta de H. Kende.)

## La sobreproducción de citoquinina se ha relacionado con los tumores genéticos

Muchas especies del género *Nicotiona* pueden cruzarse para obtener híbridos interespecíficos. Se han producido más de 300 de estos hibridos interespecíficos; el 90% de ellos son normales, mostrando características fenotipicas intermedias a las de sus padres. La planta usada para obtener tabaco. *Nicotiona tabació*m, por ejemplo, es un ejemplo de un híbrido interespecífico. Sin embargo, cerca de un 10% de estos cruces



Figure 21.17 Expresión de lumores genéticos en el hibindo Alcollene langedorill « A. plauca. (De Bmith 1988.)

entre especies han dado una progenie que tiende a formar tumores espontáneos, llamados tumores genéticos (Figura 21-17) (Smith 1988).

Los tumores genéticos son samilares a los tumores inducidos por Agrobacierham tumefaciens, analizados al principio de este capítulo, pero los tumores genéticos se forman
espontáneamente en ausencia de cualquier agente inductor externo. Los tumores están compuestos por masas de células que prohiferan rápidamente en regiones de la planta que
normalmente contendrian pocas células en división. Además, las células se dividen sin
diferenciarse en los tipos de células normales asociados a los tendos, dando higar al tumor

Los híbridos de Nicotlano que producen tumores genéticos tienen niveles anormalmente altos tanto de auxinas como de citoquinnas. Normalmente, los niveles de citoquinmas en los híbridos con tumores son de cinco a seis veces más altos que los que se encuentran en sus progenitores.

# Les citoquininas retrasan la senescencia de las hojas

Las hojas separadas de la planta pierden lentamente clorofita, RNA, lípidos y proteínas, incluso si se mantienen húmedas y se les proporcionan minerales. Este proceso de envejecimiento programado que conduce a la muerte se denomina senescencia (véanse los capitulos 16 y 23). La hoja sufre la senescencia más rapidamente en oscuridad que en presencia de luz. En hojas aisladas de muchas especies es posible retrasar la senescencia tratandolas. con citoquaninas.

Aunque las enoquentnas no previenen completamente la senescencia, pueden retrasarla de forma bastante importantes, sobre todo cuando las citoquininas se pulverizan directamente sobre la planta intacta. Si sólo se trata con citoquininas una parte de la hoja, èsta permanece verde, después de que otras hojas, con un desarrollo similar, tienen un color amanllento y han caido de la planta. Incluso un punto de la hoja puede permanecer verde si se la trata con una citoquinina, mientras los tegidos de alrededor de la misma. hoja iniciarán la senescencia.

A diferencia de las hojas jóvenes, las hojas maduras producen pocas citoquininas. Las hojas maduras pueden depender. de las extoquininas derivadas de la raiz para retrasar su senescencia. La senescencia en las hojas de soja se inicia con la maduración de la semilla (un fenómeno conocido como *senescencia monocárpica*) y puede retrasarse si se elimina la semilla. Aunque las vainas de las semillas contrulan al inicio de la senescencia, lo hacencontrolando la liberación de derivados de las citoquininas desde la raiz a las hojas.



Plente que express of gen of. pe marabera verda y fotoernálica

Plants control de le mesme eded sensecencie **BVanzade** no fotosimbaki

Figure 21 16 La sensecencie de la hoja se retresa en la planta transgénica que contiene un gen de la biosintesis de otoquinmes, art. El gen artés exprese en respuesta a las señales que inducen senescencia (Segun Gert y Americano 1995, cortesis de R. Amenerio.)

Las principales citoquininas que están implicadas en el retraso de la senescencia. son el ribósido de zentina y el ribósido de dihidrozentina, que pueden ser transportados a las hojas desde las raices a través del xilema, a través de la comiente de trans-

piración (Nooden y col. 1990).

Para comprobar el papel de las entoquininas en la regulación del micio de la senescencia de la boja, se transformaron plantas de tabaco con un gen quimérico en el midero. Como analizamos en el capítulo 10, los nutrientes son transportados por el floema desde el artio de producción (la fuente) al sitio de utilización (el sumidero). Puede que, por el tratamiento con la hormona, se haya estimulado el metabolismo del área tratada, de manera que los nutrientes se muevan hacia ella. Sin embargo, no es necesario que el nutriente (en sí mismo) sea metabolizado en las células fuente, ya que las citoquinmas también movilizan sustratos análogos no metabolizables (Figura 21.19).

## Las citoquininas promueven el desarrollo de los cioropiastos

Aunque las semilias pueden germinar en la oscuridad, la morfología de las plántulas que han crecido en oscuridad es muy diferente de la de las plántulas que crecen con luz (véase el capítulo 17): las plántulas que crecen en oscuridad se denominan etioladas. El hipocotilo y los entrenudos de las plántulas etioladas son más largos, los cotiledones y las hojas no se expanden y los cloroplastos no maduran. A pesar que no maduran como cloroplastos, los proplastos de plántulas que han crecido en oscuridad generan etioplastos, que no sintetizan clorofila ni la mayoria de las proteinas estructurales necesarias para la formación del sistema tilacoidal de los cloroplastos ni de la maquinaria fotosintética. Cuando las plántulas germinan en presencia de luz,

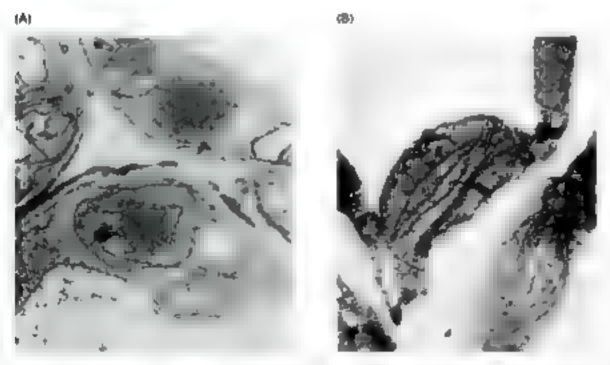


Figure 21.20 influencia de la citoquinina en el deserroto de ptintutes alivestres de Arabidopeir que han crecido en decuridad. (A) Plastos deserrotados como etioplastos en el control no tratado que han crecido en decuridad. (B) El tratemiento con citoquinina dio lugar e la formación de traccides en los plastos de plántates que han crecido en decuridad. (Seguin Com y cot. 1994, contesa de J. Chory, © American Society of Plant Biologist, mimpresa con permiso.)

los cloroplastos maduran directamente desde los proplastos presentes en el embrión, pero los etioplastos también pueden madurar a cloroplastos cuando las plántulas etioladas se exponen a la luz.

Si las hojas etioladas se tratan con citoquininas antes de ser iluminadas, forman cloroplastos con un grana más extenso y la clorofila y los enzimas fotosinteticos se sintetizan a una velocidad más elevada al ser iluminadas (Figura 21.20). Estos resultados sugieren que las citoquininas, junto con otros factores, como la luz, la nutrición y el desarrollo, regulan la sintesis de las proteinas y priginentos fotosintéticos. La capacidad de las citoquininas para aumentar la desetiolación de las plántulas que han crecido en oscuridad se mimetiza por ciertas mutaciones que dan lugar a una sobreproducción de citoquininas. (Para más detalles sobre cómo las citoquininas promueven el desarrollo mediado por la luz, véase el tema web 21.7)

## Les citoquinines promueven le expensión celular en hojas y cotiledones

La promoción de la elongación celular por citoquiminas se observa mucho más claramente en los cotiledones de las dicotiledones con cotiledones camosos, como en mostaza, pepino y girasol. Los cotiledones de estas especies se expanden durante el crecimiento de la plántula como consecuencia de la elongación celular. El tratamiento con citoquiminas promueve una expansión celular adicional, ya que no aumenta el peso seco de los cotiledones tratados.

Los cotriedones carnosos se expanden mucho más cuando las plántulas crecen en presencia de luz (en lugar de hacerlo en oscuridad) y las citoquimnas promueven el crecimiento de los cotriedones tanto en plántulas que han crecido presencia de la luz como en las que lo han hecho en oscuridad (Figura 21-21). Como en el crecimiento inducido por auxinas, el crecimiento promovido por citoquiminas en cotriedones de rábano está asociado con un aumento de la extensibilidad mecánica de las paredes celulares. Sin embargo, la despolimenización inducida por las citoquimnas no va acompañada de la salida de protones. Ni las auxinas ni las giberelinas promueven la expansión celular de los cotriedones.

# Las citoquininas regular el crecimiento de tallos y raíces

Aunque se necesitan las citoquininas endógenas para la prohíferación normal de las células en el menistemo apical y, por tanto, para el crecimiento normal del tallo (véase la figura 21 9), la aplicación de citoquininas inhibe la elongación celular en tallos y raices. Por ejemplo, cuando se añaden citoquininas exógenas se inhibe la elon-

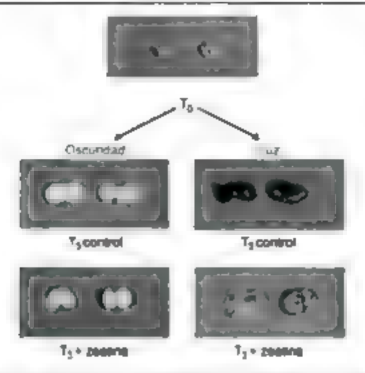


Figure 21.21 Efecto de les citoquinines en la expensión de los cotiledones de rábero. El experimento que se describe aquí muestra que los efectos de la luz y de la otoquinina son aditivos. T<sub>i</sub> representa plántulas germinantes de rábero antes de que se encurse el expenimento. Los dos cotiledones separados de las plántulas fueron incubados durante 3 días (T<sub>i</sub>) con luz o sin ella y con o sin 2.5 mM de zeatina. En ambos casos los cotiledones que fueron tratados con zeatina se expendieron mucho más que los controles, ya estuvieran prepidos en oscundad o con luz. (Segun Huff y Rose 1975.)

gación del hipocotilo a concentraciones a las que se promovería la expansión del cotiledón en plantulas que han crecido en oscuridad.

En experimentos relacionados, se observó que, en plantas transgénicas que expresan el gen *ipi* y en mutantes con una sobreproducción de citoquininas, existía una inhibición de la elongación del entrenudo y la raíz. Es probable que la inhibición de la elongación del entrenudo y la raíz por un exceso de citoquininas sea debido a la producción de etileno y su inhibición puede representar otro ejemplo de la interdependencia que existe entre las rutas reguladoras hormonales (Cary y col. 1995, Vogel y col. 1998).

Por otro lado, otros experimentos sugieren que las citoquinanas endógenas a concentraciones fisiológicas normales inhibén el crecimiento radicular. Por ejemplo, un alejo débil de un mutante del receptor de las citoquininas y un alejo de pérdida de función de un elemento de señalización de las citoquininas forman raices más largas que los del tipo silvestre (linoue y col. 2001). Sakai y col. 2001). Como comentamos anteriormente, las plantas de tabaco modificadas genéticamente para sobreexpresar la citoquinina oxidasa (y así tener niveles inferiores de citoquininas) también tienen raices más largas que las correspondientes plantas del tipo silvestre (véase la figura 21.10) (Werner y col. 2001). Estos resultados sugieren que las citoquininas endógenas regular negativamente la elongación de la raiz.

## Los procesos regulados por citoquininas se han demostrado en plantas que producen citoquininas en exceso

En muchas especies se ha introducido el gen ipr del plásmido Tí de Agrobacterium, dando lugar a una sobreproducción de entoquininas. Las plantas transgénicas muestran anormalidades en su desarrollo y aportan mucha información acerca de la función biológica de las entoquininas.

Como comentamos anteriormente, los tejidos vegetales transformados con Agrobacterium que llevan el plásmido Ti proliferan como tumores como consecuencia de una sobreproducción de auxinas y citoquininas. Como ya hemos señalado, si se eliminan todos los otros genes del T-DNA y los tejidos vegetales son transformados con el T-DNA que contiene un gen que confiere resistencia a un detorminado antibiótico y el gen tor, proliferan tallos en lugar del callo.

Los teratomas del brote formados por los tejidos transformados con *ipi* tienen dificultados para enraizar y, cuando se forman las raices, tienden a tener un crecimiento enano. Por ello, es dificil obtener plantas de tallos que expresan el gen *ipi* bajo el control de su propio promotor porque se trata de un promotor constitutivo y el gen se expresa continuamente.

Para solucionar este problema y dirigir la expresión del gen *lpt* en tejidos transformados, se han usado un gran número de promotores que pueden ser regulados. Por ejemplo, varios estudios han utilizado un promotor de choque térmico, que es inducido en respuesta a una temperatura elevada, para inducir la expresión del gen *tpt* en plantas transgênicas de tabaco y *Arabidopsis*. En estas plantas, la inducción por calor aumenta sustancialmente el nivel del ribósido y del ribótido de la zeatina y del Niconjugado de la zeatina.

Las plantas que sobreexpresan citoquantnas presentan varias características que indican las funciones que tienen en el desarrollo y fisiologia vegetal:

- Los meristemos de los ápices caulmares de plantas que sobreproducen citoquininas generan más hojas.
- Las hojas tienen mayores niveles de clorofila y son mucho más verdes.
- Se pueden formar tallos adventicios a partir de nervios foliares no dañados y peciolos.
- Se retrasa la senescencia de la hoja.
- La dominancia apical està fuertemente reducida.
- Las plantas con una mayor sobreproducción de extoquininas son enanas, con sus entrenudos muy reducidos.
- El enratzamiento de los tallos cortados está reducido, así como la velocidad del crecimiento radicular.

Algunas de las consecuencias de la sobreproducción de citoquirinas podrian ser beneficiosas para la agricultura si la sintesis de la hormona pudiera controlarse. Como la senescencia de la hoja se retrasa en las plantas que sobreproducen entoquirinas, sería posible aumentar su productividad fotosimética (que analizaremos breveniente).

Además, la producción de citoquirunas podría estar relacionada con el daño provocado por depredadores. Por ejemplo, las plantas de tabaco transformadas con el gen inhibidor de la protessa II son mucho más resistentes al daño por insectos. El gusano del tabaco consumió un 70% menos de las hojas de plantas de tabaco que expresaban el gen ipi dirigido por el promotor del inhibidor de la protessa (Smigocki y col. 1993).

# MECANISMOS CELULARES Y MOLECULARES DE LA ACCIÓN

La diversidad de los efectos de las entoquininas sobre el crecimiento vegetal y el desarrollo parecen implicar rutas de transducción de señal con ramificaciones que dan lugar a respuestas específicas. Aunque nuestro conocimiento de cómo funcionan las citoquininas a nivel celular y molecular es todavía parcial, se están realizando importantes avances. En esta sección analizaremos la naturaleza del receptor de las citoquininas y de varios genes regulados por citoquininas, así como un modelo de señalización basado en la información actual disponible.

## Se ha identificado un receptor de citoquíninas relacionado con receptores becterianos de dos componentes

La primera indicación sobre la naturaleza del receptor de la citoquinna vino del descubrimiento del gen CKH. Este gen se identifico en la búsqueda de genes que, cuando se aobreexpresaran, dieran lugar a células cuyo crecumiento fuera independiente de citoquinmas en cultivos de células de Arabidopsis. Como ya hemos analizado, las células vegetales normalmente necesitan las citoquinnas para dividirse en cultivo. Sin embargo, se encoutró una cepa capaz de crecer sin adicionar citoquinnas al medio.

El gen CKII codifica una proteira cuya secuencia es sunilar a la de un sensor bacteriano histidina quinasa de dos componentes, que son receptores ubicuos en los procariotas (véase el capítulo 14 en la págma web y capítulo 17). Los sistemas reguladores bacterianos de dos componentes median una gran cantidad de respuestas a estimulos ambientales, como la osmorregulación y la quinnotaxis. Normalmente, estos sistemas están formados por dos elementos funcionales, un sensor histidina quinasa, al cual se une la señal, y una cadena reguladora de la respuesta, cuya actividad está re-

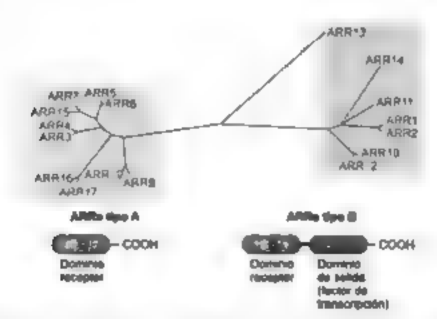


Figure 21-23 Árbol Rogenético de requisidores de respuesta en Arabidopeia. La parte superior de la figure muestre un árbol Rogenético que representa el grado de relación de los dominios receptores presentes en el genome de Arabidopeia. Las dos proteinas más relacionadas están en el árbol, las más similares son las secuencias de aminoácidos. Noteses que esas proteínas se agrupan en dos classe diferentes. Ramadas ARR tipo A (apul) y ARR tipo B (rojo) Esas diferencias en las escuencias también as reflejan en las diferentes estructuras de los dominidos, como se señala debajo del árbol. Las ARR tipo A constan unicamente de un dominio receptor, pero las proteínas tipo B también contienan un dominio de salida en el extremo carbonio. (Véasa el esquema en color en el CD.)

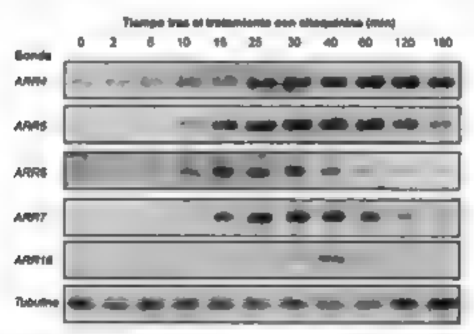


Figure 21.24 inducción de genes ARR tipo A en resputate a ciloquinimos. Se aistaron RNA de plántulas de Arabidopsis tratadas con citoquininas el tiempo indicado y se analizazon por northem. Cada Unes muestra el resultado del northem con un gen individual de tipo A y cada linea contiene RNA derivado de plántutes de Arabidopsis tratadas al tiempo indicado con otoquinina. La banda más obcura comaponde el nivel más alto de RNAm de ARR en la muestra. (Según D'Agostino y col. 2000.)

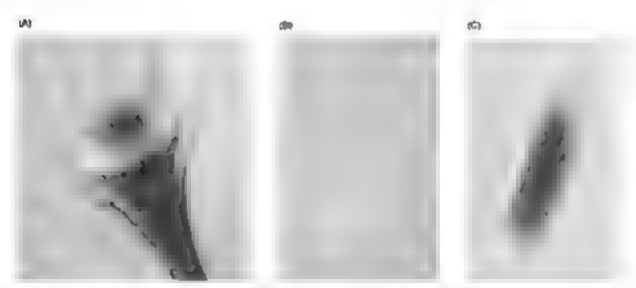


Figure 21.25 Expresión de ARRS. Se analizó al patrón de expresión de ARRS por fusión del promotor al gen mercedor GUS (A) o por su análiste por hibridación in eta (B y C). En este ultimo caso, el tajido se hibrido con la cadena única del RNA ARRS mercede tanto en la orientación sentido (B) como en anti-sentido (C). El RNA sentido se un control negativo y reveto el fondo de tación no sepacifico. La sonda anticentido hibrida especificamente con el RNAm ARRS presente en el tajido, revetando con ello su distribución especial. Con ambos métodos, la expresión de ARRS se observe principalmente en los merta-temos apicales. (Segun D'Agostino y col. 2000.)

los 10 minutos de la aplicación de la citoquininas (Figura 21.24) (D'Agostino y col. 2000). Esta rápida inducción es específica de la citoquinina y no necesita la síntesis de ninguna proteina nueva. Ambas características son propias de los genes de respuesta primaria (analizados en los capítulos 17 y 19).

La répida inducción de los genes tipo A junto con su similitud a los elementos de señalización predichos que tendrian que actuar corriente abajo del sensor histidina quinasa, sugiere que estos elementos actúan después de la familia del receptor CRE1 para mediar en la respuesta a la citoquimina. Es interesante destacar que uno de estos genes tipo A, ARR-5, se expresa principalmente en los meristemos apicales de tallos y ratces (Figura 21.25), de acuerdo con una función reguladora en la proliferación celular, un aspecto clave de la acción de la citoquiminas.

La expresión de una gran cantidad de genes se ve alterada en respuesta a las citoquininas, pero generalmente con cinéticas más lentas que las de los genes tipo A.
Entre ellos están los genes que codifican la nitrato reductasa, los genes reguladores
de la luz como LHCB y SSL y genes relacionados con la defensa como PR1, así como genes que codifican una extensina (proteina de la pared celular rica en hidroxiprolina), RNAr, citocromo P450 y la peroxidasa. Las caroquininas aumentan la expresión
de estos genes de dos formas: por aumento de la velocidad de transcripción (como en
el caso de los genes ARR tipo A) y/o por estabilización del RNA transcrito (por ejemplo, en el gen de la extensina).

fosfotransferasas que tienen como intermediario a la proteína histidina fosfotransferasa (Hpt).

El fosfato es transferido primero desde el ATP a la histidina del dominio histidina quinasa y entonces transferido a un residuo de aspartato del receptor unido. Desde el residuo de aspartato, el grupo fosfato es transferido a la histidina de una proteina. Hipt y finalmente al aspartato del dominio receptor del regulador de la respuesta (véase la figura 21 22). Esta fosforilación del dominio receptor del regulador de respuesta altera su actividad. Así, se propone que las proteinas Hipt median entre los sensores quinasa y los reguladores de respuesta.

En Arabidopais hay 5 genes lipt, llamados AHP Se ha demostrado que las proteinas AHP están físicamente asociadas a los dominios receptores de las histidina quinasas, incluida CRE1, y se ha demostrado que otro subgrupo de AHP se transporta de forma transnoria desde el citoplasma al nucleo en respuesta a las citoquininas (figura 21.26) (Hwang y Shoen 2001). Estos descubrimientos sugieren que las AHP son intermediarios cornente abajo de los receptores CRE1 activados y que estas proteínas transducen la sefial de las citoquininas al núcleo.

#### La fosforileción inducide por citoquinines active fectores de transcripción

La pregunta ahora es, ¿cómo actúan las AHP activadas, una vez en el núcleo, para regular la transcripción génica? Los estudios genéticos realizados en plantas enteras de *Arabidopsis* y los estudios de sobreexpresión en protoplastos de *Arabidopsis* usando un gen marcador de la respuesta a las citoquinmas han aportado una probable respuesta (Hwang y Sheen 2001. Sakai y col. 2001)

La interrupción de ARRI, uno de los genes ARR tipo B, reduce la inducción de los genes ARR tipo A en respuesta a las citoquininas. Por el contrario, un aumento de la función de ARRI aumenta la respuesta de los genes tipo A a las citoquininas. Esto sugiere que ARRI, que es un factor de transcripción, regula directamente la transcripción de los ARR tipo A y por analogia, otros miembros de la familia ARR tipo B (véase la figura 21.23) también median en la expresión de genes regulados por citoquininas.

Esta conclusión está apoyada por los descubrimientos de que los genes ARR tipo B actúan como activadores transcripcionales y que bay múltiples sitios de unión para ARR1, un ARR tipo B, en las secuencias reguladoras del 5° DNA de los genes ARR tipo A.

En la figura 21.27 se muestra un modelo de la señalización de las citoquininas. Las citoquininas se unen al receptor CRE I y se inicia una cascada de fosforilación que da lugar a la fosforilación y activación de un subgrupo de proteinas ARR tipo B. La activación de las proteinas tipo B (factores de transcripción) da lugar a la activación

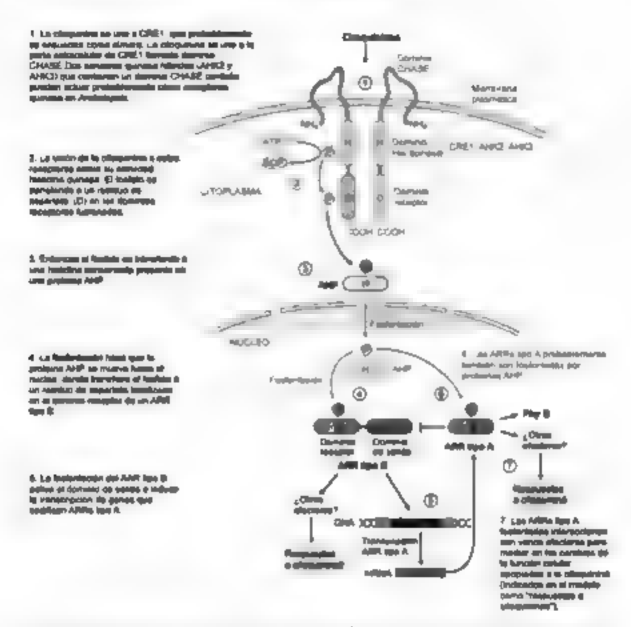


Figure 21.27 Modelo de la señalización de ciloquininas. Es de seperar que en un futuro cercano se pueda refiner significativo este modelo, ya que las herramientas disponibles actualmente permitan analizar la compositivo de la compositivo della compositivo della compositivo de la compositivo della co

transcripcional de los genes tipo A. Las proteínas ARR tipo A probablementa son fosfonladas en respuesta a las citoquimnas y quizis, junto con las proteínas tipo B, actuan como dianas para mediar en los cambios en la función celular, como la activación del ciclo celular. Las ARR tipo A también son capaces de inhibir su propia expresión por un mecanismo desconocido que proporciona un bucle de retroalimentación negativa (véase la figura 21.27). Se necesitan realizar muchas más investigaciones para confirmar y refinar este modelo, pero se están empezando a vislumbrar el principio de las bases moleculares de la acción de las citoquaninas en plantas.

#### FIESUMEN

Las células vegetales maduras generalmente no se dividen en la planta entera, poro pueden ser inducidas a dividirse por una herida, una infección por ciertas bacterias
y con hormonas vegetales, incluidas las citoquininas. Las citoquininas son aminopurinas Nº sustituidas que inician la proliferación celular en muchas células vegetales
cuando son cultivadas en un medio que contiene una auxina. La principal citoquinina de las plantas superiores, la zentina o trans-6-(4-hidroxi-3-metilbut-2-enilamino)purina, está también presente en las plantas como ribósido lo ribótido y como
glucósido. Estas formas sucien ser activas como citoquininas en biomiseyos por su
conversión enzimática a la zentina libre en los tejidos vegetales.

La primera etapa de la biosíntesis de las citoquininas (la transferencia de un grupo isopertendo desde el DMAPP al nitrógeno 6 de la adenosina tri- y difosfato) está catalizada por la isopentendiransferasa (IPT). El producto de esta resoción se convierte rápidamente en zentina y otras citoquininas. Las citoquininas son sintetizadas en raices, en embriones en desarrollo, en hojas jóvenes, en frutos y en los tejidos tumorales de corona. Las citoquininas también son sintetizadas por bacterias asociadas a plantes, insectos y nemátodos.

Las citoquiminas oxidasas degradan irreversiblemente la citoquimina y pueden participer en la regulación de los niveles de esta hormona. La conjugación de la cadena lateral y de la adención con azúcares (principalmente glucosa) también puede tener una función en la regulación de los niveles de citoquiminas y puede ser la disna de otras hormonas con diferentes funciones, como el transporte. Las estoquiminas también sufren interconversiones entre las formas de base libre y nucleósido y nucleótido.

Los tumores de corona se originan en los tejidos vegetales que han sido infectados con Agrobacteriam tionefuciens. La bacteria inyecta una región específica del plásmido Ti, llamada T-DNA, en las celulas vegetales heridas, y el T-DNA se incorpora en el genoma nuclear de la célula huésped. El T-DNA contiene un gen para la biosintesis de citoquantinas, así como para la biosintesis de auxinas. Estos fitocicogenes se expresan en las células vegetales, conduciendo a la sintesis hormonal y a la proliferación no regulada de las células que acaban formando el tumor

Las crioquimines se concentrais en las células jóvenes que se dividen rápidamente, las de los menistemos apicales de los tailos y las raices. No perecen ser transportadas activamente a través de los tejidos vegetales vivos. Son transportadas pasivamente desde la raiz al tallo, a través del xilema, junto con el agua y los minerales. Al menos en guisantes, el tallo puede regular el flujo de catoquinas desde la raiz.

Las citoquiments participan en la regulación de muchos procesos en las células como la división celular, la morfogénesis de tallos y raices, la maduración de los cloroplastos, la elongación celular y la senescencia. Tanto las citoquiminas como las auxinas regulan el ciclo celular vegetal y ambas son necesarias para la división cehular. Las funciones de las citoquininas se han descubierto por aplicación exógena de citoquininas, por el fenotipo de plantas transgénicas diseitadas para sobreexpresar las citoquininas como resultado de la introducción del gen bacteriano *ipt* y, recientemente, por las plantas transgénicas que tienen reducido el contenido de citoquininas como consecuencia de una sobreexpresión de la citoquinina oxidasa.

Además de la división celular, la relación auxina/citoquinina determina la diferenciación de los tejidos vegetales cultivados bien en mices o en yemas, altas relaciones promueven raíces; bajas relaciones promueven tallos. Las citoquininas también han sido implicadas en la liberacion de la dominancia apical de yemas axilares. En el moho Finaria, las citoquininas aumentan notablemente el número de «yemas», las estructuras que dan lugar a la fase gametofito carnoso del desarrollo.

El mecanismo de acción de las citoquinmas está empezando a descubrirse ahora. Se ha identificado un receptor de citoquininas en *Arabidopsis*. Esta proteína transmembrana está relacionada con un sensor bacteriano histidina quinasa de dos componentes. Las citoquininas aumentan la abundancia de varios RNAm específicos. Algunos de estos son similares a genes de respuesta primaria que son similares a los reguladores de respuesta bacterianos de dos componentes. El mecanismo de transducción de la sefial desde CRE I a la activación de los *ARR* tipo A implica otros elementos homólogos a los elementos de dos componentes.

#### MATERIAL WEB

#### **TEMAS WEB**

#### 21.1 Los cultivos calulares pueden adquirir la capacidad de sintetizar eltoquininas

Se describe el fenómeno de la habituación, por el cua; los tejidos callosos pueden llegar a ser independientes de las citoquininas.

## 21.2 Estructuras de algunes citoquininas naturales

Se presentan varias estructuras de citoquininas que se producen naturaimente.

#### 21.3 Se usan varios métodos para detactar e identificar citoquininas Las citoquininas pueden ser cuantificadas usando métodos inmunológicos y físicos muy sensibles.

#### 21.4 Las citoquininas también están presentes en algunos RNAt de céfulas animales y vegetales

Las adenosmas modificadas cerca del extremo 3' de los anticodones de algunos RNAt tienen actividad citoquinina.

#### 21.5 El plásmido Ti y la Ingenieria genética

Se describen las aplicaciones del plásmido Ti de Agrobacterium tumefaciens en la ingeniería genética.

#### 21.8 El érbol (Rogenético de los genes IPT)

Arabidopsis contiene nueve genes IPT diferentes, varios de los cuales forman un grupo distinto con otras secuencias vegetales

21.7 Les citoquininas promueven el desarrollo mediado por la luz

Las citoquininas pueden tener un efecto mimético de la mutación del sobre el desarrollo de los cioroplastos y la desetiolación

#### **ENSAYOS WEB**

21.1 La forma y estructura inducida por les citoquininas en mohos.
Se describan los electos de las citoquininas sobre el deserrollo de los protonemas de mohos.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Akiyoshi D. E., Klee H., Amasino R. M., Nester E. W. y Gordon M. P. (1984) T-DNA of Agrobacterium tumefaciens encodes an enzyme of cytokinin biosynthesis. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81: 5994–5998.
- Akiyoshi D. F., Morris R. O., Hinz R., Mischke B. S., Kosuge T., Garfinkel D. J., Gordon M. P. y Nester E. W. (1983) Cytokinin/auxin balance in crown gall tumors is regulated by specific loci in the T-DNA. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 80: 407-411.
- Akiyoshi D. E., Regier D. A. y Gordon M. P. (1987) Cytokinin production by Agrobacterium and Pseudomonas spp. J. Bacteriol. 169: 4242-4248.
- Aloni R., Wolf A., Feigenbaum P Avni A. y Klee H. J. (1998) The Never ripe mutant provides evidence that tumor-induced ethylene controls the morphogenesis of *Agrobacterium tumefaciens*-induced crown galls in tomato stems. *Plant Physiol.* 117: 841–849
- Barry G. F., Rogers R. G., Fraley R. T. y Brand L. (1984) Identification of cloned biosynthesis gene. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 81, 4776–4780.
- Beveridge C. A., Murfet I. C., Kerhous L., Sotta B., Migmiac E. y Rameau C. (1997). The shoot controls zentin riboside export from pea roots. Evidence from the branching mutant rms4. Plant J. 11. 339–345.
- Bomhoff G., Klapwijk P. M., Kester H. C. M. y Schilpercort R. A. (1976) Octopine and nopaline synthesis and breakdown genetically controlled by plasmid of Agrobacterium transfacters. Mol. Gen. Genet. 145, 177-181.

- Braun A. C. (1958) A physiological basis for autonomous growth of the crown-gall tumor cell. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 44, 344–349.
- Brzobohaty B., Moore I., Kristoffersen P., Bako L., Campos N., Schell J. y Palme K. (1993) Release of active cytokinin by a b-glucosidase localized to the maize root menstern. Science 262: 1051-1054.
- Caplin S. M. y Steward F. C. (1948) Effect of coconut milk on the growth of the explants from carrot root. *Science* 108: 655-657
- Cary A. J., Liu W. y Howell S. H. (1995) Cytokmin action is coupled to ethylene in its effects on the inhibition of root and hypocotyl elongation in *Arabidopsis thaliana* seedlings. *Plant Physiol.*, 107: 1075–1082.
- Chilton M.-D. (1983) A vector for introducing new genes into plants. Sci. Am. 248(00): 50–59
- Chilton M.-D., Drummond M. H., Merlo D. J., Sciaky D., Montoya A. L., Gordon M. P. y Nester E. W. (1977) Stable incorporation of plasmid DNA into higher plant cells. The molecular basis of crown gall tumorigenesis. Cell 11, 263-271.
- Chory J., Remecke D., Sim S., Washburn T. y Brenner M. (1994) A role for cytokinins in de-cholistion in *Arabidopsis Del* mutants have an altered response to cytokinins. *Plant Physiol.* 104, 339–347.
- D'Agostino I. B., Deruère J. y Kieber J. J. (2000) Characterization of the response of the Arabidopsis ARR gene family to cytokinin. Plant Physiol. 124, 1706–1717.
- Elzen G. W (1983) Cytokinina and insect galls. Comp. Biochem. Physiol. 76A(1). 17-19
- Estruch J. J., Chriqui D., Grossmann K., Schell J. y Spena A. (1991) The plant onco-gene RolC is responsible for the release of cytokinms from glucoside conjugates. EMBO J. 10: 2889–2895
- Faiss M., Zalubiová, J., Strnad M. y Schmülling T (1997) Conditional transgenic expression of the *ipt* gene indicates a function for cytokinins in paracrane signaling in whole tobacco plants. *Plant J* 12, 410–415.
- Gan S. y Amasino R. M. (1995) Inhibition of leaf senescence by autoregulated production of cytokism. *Science* 270: 1986–1988.
- Garfinkel D. J., Simpson R. B., Ream L. W., White F. F., Gordon M. P. y Nester E. W. (1981) Genetic analysis of crown gall. Fine structure map of the T-DNA by site-directed mutagenesis. Cell 27: 143-153.
- Hamilton J. L. y Lowe R. H. (1972) False broomrape: A physiological disorder caused by growth-regulator imbalance. *Plant Physiol.* 50: 303–304
- Houba-Herin N., Pethe C., d'Alayer J. y Laloue M. (1999) Cytokinin oxidase from Zea mays: Purification cDNA cloning and expression in moss protoplasts. Plant J. 17: 615–626.
- Huff A. K. y Ross C. W. (1975) Promotion of radish cotyledon enlargement and reducing sugar content by zeatin and red light. Plant Physiol. 56: 429–433.

- Samuelson M. E., Eliasson I. y Larsson C. M. (1992) Nitrate-regulated growth and cytokinin responses in seminal roots of barley. *Plant Physiol.* 98: 309–315
- Skoog F y Miller C O (1965) Chemical regulation of growth and organ formation in plant tissues cultured in vitro. En Molecular and Celhular Aspects of Development, E Bell, ed., Harper and Row, New York, pags. 481–494.
- Smigocki A., Neal J. W., Jr., McCanna I. y Douglass L. (1993) Cytokinin-mediated insect resistance in *Nicotiana* plants transformed with the upt gene. *Plant Mol. Biol.* 23, 325–335.
- Smith H. H. (1988) The inheritance of genetic tumors in Nicotiana hybrids. J. Hered. 79: 277–284.
- Son: R., Carmichael J. P., Shah Z. H. y Murray J. A. H. (1995) A family of cyclin D homologs from plants differentially controlled by growth regulators and containing the conserved retinoblastoma protein interaction motif. *Plant Cell* 7: 85–103.
- Takei K., Sakakibara H. y Sugryama T (2001) Identification of genes encoding adenylate isopentyltransferase, a cytokinin biosynthetic enzyme, in Arabidopsis thaliana. J. Biol. Chem. 276: 26405–26410.
- Takei K., Sakakibara H., Taniguchi M. y Sugryama T. (2001) Nitrogen-dependent accumulation of cytokinins in roots and the translocation to leaf. Implication of cytokinin species that induces gene expression of maize response regulator. *Plant Cell Physiol.* 42, 85-93.
- Vogel J. P., Woeste K., Theologis A. y Kieber J. J. (1998) Recessive and dominant mutations in the ethylene biosynthetic gene AC55 of *Arabidopsis* confer cytokinininsensitivity and ethylene overproduction respectively. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 95: 4766-4771.
- Werner T., Motyka V., Strnad M. y Schmölling T (2001) Regulation of plant growth by cytokinin. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 98, 10487-10492.
- White P. R. (1934) Potentially unlimited growth of excised tomato root tips in a liquid medium. *Plant Physiol*, 9: 585-600.
- Yamada H., Suzuki T., Terada K., Takei K., Ishikawa K., Mswa K., Yamashino T. y. Mizuno T. (2001). The Arabidopsis AHK4 histidine kinase is a cytokinin-binding receptor that transduces cytokinin signals across the membrane. Plant Cell Physiol. 42, 1017–1023.
- Zhang K., Letham D. S. y John P. C. L. (1996) Cytokinin controls the cell cycle at mitosis by stimulating the tyrosine dephosphorylation and activation of p34cdc2like H1 histone kmase. *Planta* 200: 2–12.

# Capítulo 22

# ETILENO: LA HORMONA GASEOSA

DURANTE EL SIGLO DIECINDEVE, quando aún se usaba el gas de hulla para la iluminación de las calles, se observó que los árbotes que se encontraban en las proximidades de las lámparas de la calle se desfoliaban más extensamente que otros árboles. Finalmente se hizo evidente que el gas de hulla y los comaminantes del aire afectaban al crecimiento y desarrollo vegetal y se identificó el etileno como el componente activo de este gas.

En 1901, Dimitry N. Neljubov, un estudiante graduado del Instituto de Botánica de San Petesburgo en Rusia, observó que las plántulas de guisante que habián crecido en oscuridad en el laboratorio, mostraban sintomas que más tarde se denominaron la triple respuesta: una elongación reducida del tallo, un aumento del crecimiento lateral (protuberancia) y un crecumiento horizontal anormal (gravitropismo negativo). Cuando las plantas crecían en aire fresco, recuperaban su morfología y su tasa normal de crecimiento. Neljubov identificó al etileno, que estaba presente en el aire del laboratorio, procedente de la hulla, como la molécula responsable de la respuesta.

H. H. Cousins en 1910 aportó la primera evidencia de que el etileno era un producto natural de los tejidos vegetales. Cousins públicó que «las emanaciones» de las naranjas almacenadas en cámaras provocaban una maduración prematura de los plátanos cuando estos gases llegaban a la cámara donde se encontraba dicho fruto. Sin embargo, dado que las naranjas sintetizan relativamente poco etileno comparado con otros frutos como las manzanas, es probable que las naranjas usadas por Cousins estuvieran infectadas por *Penscillium*, que produce una cantidad abundante de etileno. En 1934, Gane y otros investigadores identificaron quimicamente el etileno como un producto natural del metabolismo vegetal y, debido a sus efectos sobre las piantas, se le consideró como una hormona.

Durante 25 años el etileno no fue reconocido como una hormona vegetal importante, debido sobre todo a que los fisiólogos creuan que los efectos del etileno eran debidos a la auxima, la primera hormona descubiersa (véase el capítulo 19). Se creia que la auxina era la principal hormona vegetal y el etileno tenía un papel fisiológico indirecto e insignificante. Los trabajos con el etileno se vieron interrumpidos por falta de técnicas químicas para su cuantificación. Sin embargo, después de la introducción de la cromatografía de gases en la investigación del etileno en 1959, la importancia del etileno fue redescubierta y se la reconoció un papel fisiológico significativo como regulador del crecimiento vegetal (Burg y Thimann 1959).

# ESTRUCTURA, BIOSÍNTESIS Y CUANTIFICACIÓN DEL ETILENO

El etileno puede ser producido por todas las partes de las plantas superiores, aunque la tasa de producción depende del tejido y del estado de desarrollo. En general, las regiones menstemáticas y las regiones nodales son las más activas en la biosintesis del etileno. Sin embargo, la producción del etileno aumenta durante la abacisión de la hoja y la senescencia floral, así como durante la maduración del fruto. Cualquier tipo de herida puede inducir la biosintesis del etileno, así como cualquier estrés por encharcamiento, congelación, infección y calor o estrés hidrico.

El antinoácido metionina es el precursor del etileno y el ACC (ácido 1-antinociclopropano-1-carboxílico) actúa como intermediario en la conversión de metionina a etileno. Como veremos, la ruta completa es un ciclo que se encuentra integrado entre los muchos ciclos metabólicos que actúan en las células vegetales.

# Las propiedades del etileno son extremademente simples

El etileno es la olefina más simple conocida (su masa molecular es de 28) y es más ligera que el aire en condiciones fisiológicas.

Billion 10

Es inflamable y se oxida rápidamente. El etileno puede oxidarse a óxido de etileno.

Ózádo de elitoro

Las hojas jóvenes en desarrollo producen más etileno que las hojas totalmente desarrolladas. En judia (*Phaseolus vidgaris*), las hojas jóvenes producen 0,4 nL g<sup>-1</sup> h , comparado con los 0,04 nL g<sup>-1</sup> h <sup>-1</sup> que se producen en las hojas viejas. Con muy pocas excepciones, en los tejidos no senescentes, las heridas o lesiones mecánicas aumentan la producción de etileno tras unos 30 minutos. Posteriormente los niveles de etileno vuelven a la normalidad.

Las gimnospermas y las plantas inferiores, incluidos helechos, musgos, hepáticas y cierta clase de cianobacterias, son capaces de sintetizar etileno. La producción de etileno por hongos y bacterias contribuye apreciablemente al contenido de etileno del suelo. Ciertas cepas de la bacteria común *Escherichia coli* y de levaduras (un hongo) producen grandes cantidades de etileno a partir de la metionina.

No existe ninguna evidencia de que los tejidos sanos de mamíferos produzcan etileno ni parece ser un producto metabólico de invertebrados. Sin embargo, recientemente se ha encontrado que una esponja marina y cultivos de células de mamíferos pueden responder al etileno, sugiriendo la posibilidad de que la molécula gaseosa actúe como molécula de señalización en células animales (Perovic y col. 2001).

#### La biosíntesia regulada determina la actividad fisiológica del etileno

En experimentos *in vivo* se ha demostrado que varios tejidos vegetales pueden convertir la 1-[ <sup>4</sup>C]metionina a [ <sup>14</sup>C] etileno y que el etileno deriva de los carbonos 3 y 4 de la metionina (Figura 22 1). El grupo CH<sub>2</sub>-S de la metionina es reciclado a través del ciclo de Yang. Sin este reciclaje, la cantidad de azufre reducido presente limitaria la metionina disponible y la sintesis de etileno. La S-adenosilmetionina (SAM), que se sintetiza a partir de metionina y ATP, es un intermediario de la ruta de biosíntesis del etileno y el precursor inmediato del etileno es el ácido 1-aminociclopropano-1-carboxílico (ACC) (véase la figura 22.1).

El papel del ACC se hizo evidente en exporimentos en los que se trataron plantas con metionina marcada con <sup>14</sup>C. En condiciones anaeróbicas, no se produce etileno a partir de la metionina marcada con <sup>14</sup>C, y en el tejido se acumulaba el ACC marcado. No obstante, al ser expuestos a oxigeno se produce etileno. El ACC marcado era convertido ràpidamente a etileno por varios tejidos vegetales, sugiriendo que el ACC es el intermediario precursor del etileno en las plantas superiores y que se necesita oxigeno para la conversión.

En general, cuendo se aporta ACC exógenamente a los tejidos vegetales se produce un numento notable de la producción de etileno. Esta observación indica que la sintesis de ACC es el peso metabólico limitante de la producción de etileno en los tejidos vegetales.

La ACC sintusa, el enzima que cataliza la conversión de SAM a ACC, (véase la figura 22.1) se ha caracterizado en muchos tipos de tejidos de diferentes plantas. La

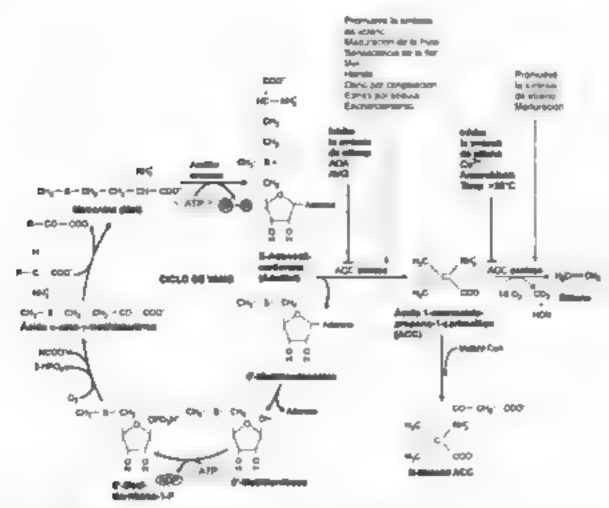


Figure 22.1 La rute biosintétice del etileno y el picto de Yang. El aminoácido metionina es el precursor del etileno. El paso limitante de la rute es la conversión de SAM a ACC que está catalizada por el entirma ACC sintasa. La última stapa de la rute, la conversión de ACC a etileno, recesita biolgeno y está quisitada por el enzima ACC oxidesa. El grupo CH,-8 de la metionina es reciclado a través del ciclo de Yang y aci se conserva para la sintesta continuada. Además de su conversión a etileno, el ACC pueda tembién conjugarse para formar el N-matoria ACC. ACA, ácido aminoquiacético. AVQ, aminostoxivinifications. (Segun McKeon y col. 1995.)

ACC sintasa es un enzima citosólico muy mestable. Su nivel está regulado por factores ambientales y por factores internos, como la herida, el estrés hidrico, la inundación y las auxinas. Dado que la ACC sintasa está presente en los tejidos vegetales a niveles muy bajos (0,0001% del total de proteina en tomate maduro) y es muy inestable, ha sido difícil purificar el enzima para su análisis bioquímico (véase el tema web 22.1).

La ACC sintara está codificada por miembros de una familia multigénica divergente, que están regulados diferencialmente por varios inductores de la biosíntesis de etileno. En tomate, por ejemplo, hay al menos nueve genes de la ACC sintasa, diferentes subgrupos que son inducidos por auxina, por herida y/o durante la maduración del fruto.

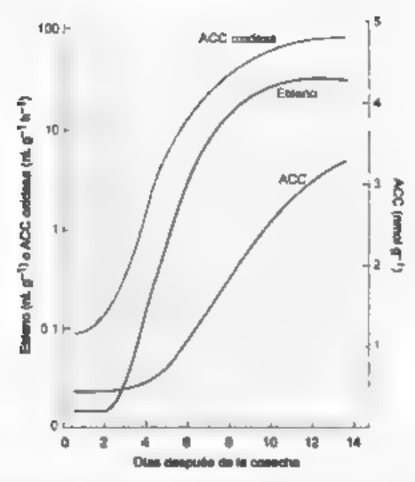


Figura 22.2 Cambios en la producción de atteno, contenido de ACC y de la actividad ACC oxidesa durante la meduración del fruto. Los cambios en la actividad ACC oxidesa y etileno y las concentraciones de ACC en trutos de manasas Golden Cielicious. Los delos se representaron en función de los disa después la recogida del truto. El aumento de las concentraciones de etileno y la actividad ACC oxidesa están estrechamente relacionados con la meduración. (A de Hollman y Yang 1980, B de Yang 1987.)

La maduración del frato. A medida que los frutos maduran, la tasa de biosintesis de ACC y etileno aumenta en el tejido. Las actividades enzimáticas de la ACC oxidasa (Figura 22.2) y la ACC sintasa aumentan a medida que aumentan los niveles de RNAm de los genes que codifican cada enzima. Sin embargo, la aplicación de ACC a frutos no maduros sólo aumenta ligeramente la producción de etileno, indicando que el aumento de la actividad de la ACC oxidasa es la etapa limitante de la maduración (McKeon y col. 1995).

La producción de etilene inducida por estrés. La biosíntesis de etileno aumenta en condiciones de estrés como la sequia, la mundación, el enfriamiento, la exposición al ozono o el daño mecánico. En todos estos casos, el etileno es producido por la ruta biosintética normal y el aumento del etileno parece ser un aumento de la transcripción del RNAm de la ACC sintasa. Este «etileno de estrés» está implicado en el-

## El étileno puede cuantificarse por cromatografía de gases

Históricamente, se usaban bioensayos basados en la triple respuesta de las plantulas para cuantificar los niveles de etileno, pero han sido reemplazados por la eromatografía de gasta. Se pueden detectar cantidades de hasta 5 partes por billón (ppb) (5 pL por litro)<sup>1</sup> de etileno y el análisis sólo tarda de 1-5 minutos.

Normalmente, el etileno producido por un tendo vegetal se acumula en un vial sellado y se retira una muestra con una jeringuilla. La muestra se inyecta en una columna de cromatografía de gases en la que los diferentes gases son separados y detectados por un detector de ionización de llama. La cuantificación del etileno por este método es muy precisa. Recientemente se ha desarrollado un nuevo método para medir etileno utilizando un detector fotoacústico láser que detecta cantidades de hasta 50 partes por trilión (50 ppt = 0,05 pl. L<sup>-1</sup>) de etileno (Voseek y col. 1997).

## EFECTOS DEL ETILENO SOBRE EL DESARROLLO Y LA FISIOLOGÍA

Como hemos visto, el etileno fue descubierto por su efecto sobre el crecimiento de plántulas y la maduración de los frutos. Desde entonces se ha comprobado que regula una gran cantidad de respuestas vegetales, como la germinación de semillas, la expansión celular, la diferenciación celular, la floración, la senescencia y la abscisión. En esta sección consideraremos con más detalle los efectos fenotípicos del etileno.

#### La meduración del fruto

El término maduración del frato en el uso octidiano se refiere a los cambios que sufre el fruto y que lo dejan listo para comer. Tales cambios incluyen el ablandamiento, debido a la ruptura enzimatica de las paredes celulares, la hidrólisia del almidón, la acumulación de azucares y la desaparición de ácidos orgánicos y compuestos fenólicos, como los taninos.

Para las semillas, cuya dispersión depende de la ingestión animal, la maduración y la comestibilidad son sinónimos. Con frecuencia se acumulan en la epidermis de dichos frutos antocianinas y carotenoides con colores brillantes y llamativos, aumentando su visibilidad. Sin embargo, para las semillas que sufren la digestión mecánica u otras formas de dispersión, la machinación del fruto puede significar el secado seguido de una ruptura. Debido a su gran importancia en la agricultura, la mayoria de los estudios sobre maduración del fruto se han centrado en frutos comestibles.

Durante años se ha reconocido al etaleno como la hormona que acelera la maduración del fruto. La exposición de etaleno a los frutos acelera la maduración y el aumento en la

<sup>|</sup> pl. = piculitro = 10-12 L.

TABLA 22.1 Frutos climatáricos y no climatéricos	
Climatericos	No dimesences
Manzana	Personal
Apulicable	Coreza
Platino	Cirron
Melon Cantalupa	Uvii
Стичноув	Pina
Higo	Judes verde
Mango	Fresh
Acetura	Sandia
Melocatón	
Pera	
Caqui	
Circleta	
Tomate	

aplicaciones prácticas para conseguir bien una maduración uniforme o bien para retrasaria.

Aunque los efectos del etileno exógeno sobre la maduración de frutos son directos y claros, el establecamiento de la relación causal entre el nivel de etileno endógeno y la maduración del fruto es más difícil. Se ha visto que los inhibidores de la biosíntesis del etileno (como el AVG) o de la acción del etileno (como CO<sub>2</sub>, MCP o Ag<sup>+</sup>) retrasan o incluso evitan la maduración del fruto. Sin embargo, la demostración definativa de que el etileno es el agente que controla la maduración procede de los experimentos en los que la biosíntesis del etileno es-

taba bioqueada por la expresión de la versión antisentido de la ACC sintasa o la ACC oxidasa en plantas transgenicas de tomate (véase el tema web 22.3). La eliminación de la biosíntesis del etileno en estos tomates transgénicos bioqueó completamente la maduración del fruto y se recuperó al aplicar etileno exogenamente (Seller y col. 1991).

El análisis de la mutación de tomate flamada never ripe (del anglés never ripe, nunca maduro) aporto la demostración de la necesidad del etileno para la maduración. Como su propio nombre indica, esta mutación bloquea completamente la maduración del fruto. El análisis molecular reveló que la mutación never ripe era debida a una mutación en el receptor del etileno que lo hacia incapaz de unir etileno (Lanahan y col. 1994). Estos experimentos proporcionaron la prueba inequivoca de la función del etileno en la maduración del fruto y abrieron la puerta a la manipulación de la maduración del fruto mediante esta biotecnología.

En tomates se han identificado varios genes que están estrechamente regulados durante la maduración (Gray y col. 1994). Durante la maduración, el fruto se hace biando como consecuencia de la hidrolisis de las paredes celulares y los cambios del verde al royo son debidos a la pérdida de clorofila y a la sintesis del pigmento carotenoide licopeno. Al mismo tiempo, se producen los componentes del aroma y del sabor

El análisis del RNAm de frutos silvestres de tomate y de plantas modificadas genéticamente que carecen de etileno ha revelado que la expresión génica durante la maduración está regulada al menos por dos rutas independientes:

- 1 Una ruta dependiente de etileno que implica a genes de la biosintesis del licopeno y del aroma, al metabolismo respiratorio y a la ACC sintasa.
- 2 Una ruta de desarrollo independiente de etileno que implica a los genes que codifican la ACC oxidasa y la clorofilasa.

Por lo tanto, no todos los procesos asociados con la madiención en tomate son dependientes del etileno.

#### La epinastia de la hoja es una consecuencia del transporte de ACC desde la raz el tallo

La curvatura hacia abajo de las hojas se produce cuando el lado superior (adaxial) del peciolo crece más rápido que el inferior (abaxial), efecto que se conoce con el nombre de epinastia (Figura 22 5B). El etileno y altas concentraciones de asixina inducen la epinastia, y ahora está bien establecido que las auxinas actúan indirectamente

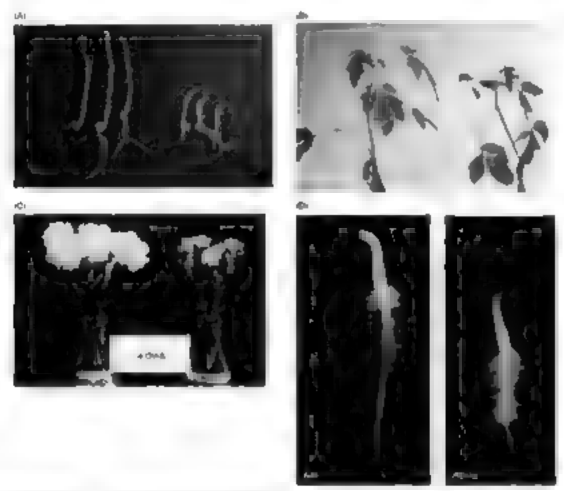


Figure 22.6 Algunos efectos fielológicos del stileno en tejidos vegetales en verias stapes del desarrolio. 
(A) La triple respuesta de las plántulas eficiadas de guesante. Plántulas de guesante de sels días se trateron con 10 ppm (partes por milión) de elseno (derecha) o no se trateron (equierda). Las plántulas tratedas muestras una expansión radial, inhibición de la elongación del epicotic y orsentento horizontal del epicotic (diagravitroplamo). (B) La epinastia, o curvatura hacia abejo de las hojas de tomate (derecha) está causada por el traterisente con etieno. La epinastia se produce cuando las oblutes del tado superior del peciolo crecen más rápidamente que las del tado mienor. (C) inhibición de la servescencia floral por inhibición de la acción del etileno. Floras de clavel contadas mentenidas en egua desentizada durante 14 días con (exquierda) o sin (derecha) tipadata (STS), un potente inhibidor de la soción del etileno. El bioqueo del etileno dio lugar a una marcada inhibición de la senescencia floral. (D) Promoción de la formación de pelos radicales por el etileno en plántulas de lachaque. Plántulas de dos días tratadas con altre (exquierda) o 10 ppm de etileno (derecha) durante las 24 horas anteriorias a la toma de ta loto. Nótesa la profusión de los pelos radicales en la plántulas tratada con atileno. (A y B contesa de S. Gepatein, C de Reigi 1985, coriesta de M. Field, D de Abeles y col. 1982, cortesia de F. Abeles.)

1004 TAZ & ZEIGEN

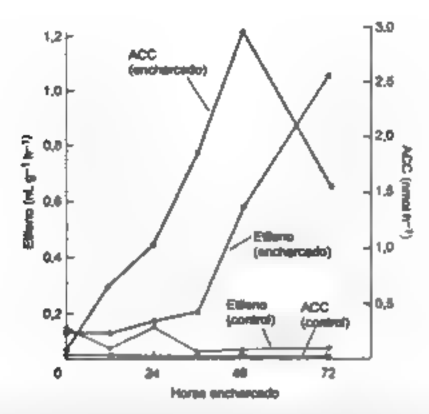


Figure 22.6 Cambice en el contenido de ACC en la sevia del xierre y la producción de atleno en el pepiolo, tres la inundación de plantes de tomete. El. ACC se sinistiza en les raices, pero es conventido a etileno muy lentamente en condiciones enseróbicas de inunciación. El ACC es transportado a través del xilema el tallo, donde se conventido a etteno. El etteno gasecian no puede ser transportado, por eso normalmente afecta a los tajidos próximos al lugar de producción. El precursor del atleno. ACC es la molécula transportable y puede producir atleno lejos del lugar de sínissis del ACC. (Según Bradford y Yang 1980.)

al inducir la producción de etileno. Como analizaremos más adelante en este capitulo, existe una gran variedad de condiciones de estrés, como el estrés salino o la infección patogénica, que aumentan la producción de etileno y también inducen la opinastia. No se conoce una función fisiológica para esta respuesta.

En tomate y otras dicotiledóneas, la inundación o las condiciones anaeróbicas alrededor de las raices aumentan la sintesis de etileno en el tallo, dando lugar a la respuesta epinástica. Dado que las raices son capaces de percibir estas condiciones ambientales estresantes y la respuesta se produce en el tallo, se debe transportar una señal desde las raices hasta los tallos. Esta señal es el ACC, el precursor inmediato del etileno, ya que se encontraron niveles de ACC significativamente más altos en la savia del xilema de las raices de tomate después de estar encharcadas 1 ó 2 días (Figura 22.6) (Bradford y Yang 1980).

Como el agua liena los espacios aéreos del suelo encharcado y el O<sub>2</sub> difunde lentamente a través del agua, la concentración de oxugeno abrededor de las raíces encharcadas disminuye drásticamente. La elevada producción de etileno parecer ser provocada por un aumento en la acumulación de ACC en las raíces en condiciones anacróbicas, dado que la conversión de ACC a etileno necesita exigeno (véase la figura 22.1). El ACC acumulado en las raices anacróbicas es entonces transportado a los tallos, donde es rápidamente convertido en etileno.

## El etileno induce la expansión celular lateral

A concentraciones superiores a 0,1 µL. L<sup>-1</sup>, el etileno cambia el patrón de crecimiento de las plántulas al reducir la tasa de elongación y aumentar la expansión lateral, provocando el hinchamiento de la región por debajo del gancho apical. Estos efectos del etileno son comunes en la mayoría de las dicotiledoneas y forman parte de la triple respuesta. En Arabidopsis, la triple respuesta consiste en la inhibición e hinchamiento del hipocotilo, inhibición de la elongación de la ratz y exageración

del gancho apical (Figura 22.7).

Como analizamos en el capitulo 15, la direccionalidad de la expansión cetular de la planta está determinada por la orientación de las microfibrillas de la pared celular. Las microfibrillas transversales refuerzan la pared celular en dirección lateral, por lo que la presión de turgencia se canaliza hacia la elongación celular. La orientación de las microfibrillas, de hecho, está determinada por la orientación de los haces corticales de microtubulos del citoplasma cortical (peniferico). En células vegetales que se están alurgando, los microtúbulos corticales se reordenan transversalmente, dando lugar a un ordenamiento transversal a las microfibrillas de celulosa.

Darante la triple respuesta de la plántala al etileno, el patrón transversal del almeamiento de los microtúbulos se interrumpe y los microtúbulos cambian a una disposición longitudinal. Este giro de 90° en la orientación del microtúbulo conduce a una deposición paralela de las microfibrillas de celulosa. La nueva pared depositada se ve reforzada en la dirección longitudinal más que en la transversal, lo que promueve la expansión lateral más que la elongación.

¿Cómo cambian los microtúbulos de una orientación a otra? Para estudiar este fenómeno.

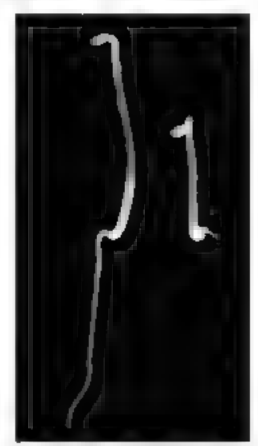
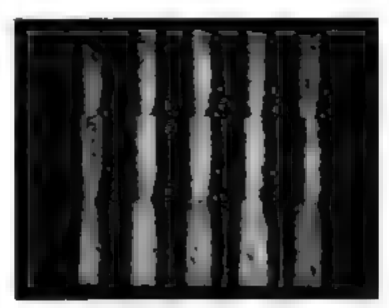


Figura 22.7 Triple respuesta en Arabidopels. Se hicieron precer plántulas eticledas de tras días en presencia (derecha) o ausericia (izquierda) de 10 ppro de etteno. Nótese el acortamiento del hipocotilo, la reducción de la elongeción de la raíz y la exagerada la curvetura apical del gartio que resulta de la presencia del efferio.



idicrohibutos transversates.

Figure 22.6 Reprientación de los microsibulos de una prientación transversal a una fongitudinal en offulas epidérmicas de talos de guasaria en respuesta a una handa. A una obiula viva se le microinyectó rodamina conjugada con tubulma, que se incorpora a los microtúbulos vegetales. A intervalos de tiempo de unça 6 minutos aproximadamente se muestran los microtúbulos corbosles sufriendo una reprientación desde la red transversat a la obticua/longitudinal. La reprientación persos implicar la aparición de grupos de nuevos microtúbulos «discordantes» en la nueva dirección, concomitante con la desaparición de los microtúbulos desde el anterior alineamiento. (6 egun Yustri y col. 1994, foto contesta de C Lioyd.)

en células epidérmicas de guisante (*Pisum sativum*) se inyectó la proteína del microtúbulo tubulina, que se encontraba covalentemente unida a un colorante fluorescente. Esta «señal» fluorescente no interferta en el ensamblaje de los microtúbulos. El procedimiento permitió a los investigadores seguir el ensamblaje de los microtúbulos usando un microscopio báser confocal de barrido, que puede centrarse en muchos planos de la célula.

Se observó que los microtúbulos no se reorientan desde la dirección transversal a la longitudinal mediante una despolimenzación total de los microtúbulos transversales seguida de una repolimenzación en el nuevo reordenamiento longitudinal de los microtúbulos. En lugar de eso, parece haber un aumento del número de microtúbulos alineados no transversalmente en determinadas localizaciones (Figura 22 8). Los microtúbulos vecinos adoptan entonces un nuevo alineamiento, de modo que en una etapa coexisten diferentes tipos de alineamientos antes de que adopten una orientación longitudinal uniforme (Yuan y col. 1994). Aunque las reorientaciones que se pudieron observar en este estudio fueron más espontáneas que inducidas por el etileno, se supone que la reorientación de los microtúbulos inducida por etileno debe seguir un mecanismo similas:

#### El gancho apical de las plántulas que han crecido en oscuridad se mantiene por la producción de etileno

Las plántulas etiolados de las dicotiledôneas se suelen caracterizar por un gancho pronunciado justo debajo del apice caulunar (vease la figura 22.7). Esta forma de gancho facilità el desplazamiento de la plántula a través del suelo, protegiendo el tierno meristemo apical.

Como la epinastia, la formación y el mantenimiento del gancho es consecuencia del crecimiento asimétrico inducido por el culeno. La forma cerrada del gancho es el resultado del mayor crecimiento del lado exterior respecto al lado interior. Cuando el gancho se expone a la luz, se abre debido a que aumenta la velocidad de crecimiento del lado más interno, equilibrando las velocidades de crecimiento de ambos lados. Los aspectos cinemáticos del crecimiento del gancho (por ejemplo, el mantenimiento de la forma de gancho) se analizaron en el capítulo 16.

La luz del rojo induce la apertura del gancho y la del rojo lejano invierte el efecto del rojo, indicando que el fitocromo es el fotorreceptor implicado en este proceso (véase el capítulo 17). Existe una estrecha interacción entre el control de la apertura del gancho por el fitocromo y el etileno. A medida que se produce etileno en el tejido del gancho en la oscuridad, se inhibe el crecimiento en las células del lado más interno. La luz del rojo inhibe la sintesis del etileno, promoviendo el crecimiento en el lado más interno y la apertura del gancho.

Tanto la mutación insensible a auxinas (aux1) como el tratamiento de plántulas de tipo silvestre con NPA (ácido 1-naftilitalámico), un inhibidor del transporte polar de auxinas, bloquean la formación del gancho apical en Arabidopsis. Estos y otros resultados indican la implicación de las auxinas en el mantenimiento de la estructura del gancho. El crecimiento más rápido de los tejidos más exteriores respecto a los internos podría reflejar una dependencia del etileno del gradiente de auxinas, similar al gradiente lateral de auxina que desarrolla durante la curvatura fototrópica (véase el capítulo 19).

En Arabidopsis se ha identificado un gen necesario para la formación del gancho apical, HOOKLESS! (llamado así porque las mutaciones en este gen dan lugar a plántulas que carecen del gancho apical, hookless, del inglés sin gancho!) (Lehman y col. 1996). La modificación de este gen altera severamente el patrón de expresión de los genes que responden a auxinas. Cuando se sobreexpresa este gen en Arabidopsis da lugar a la formación de un gancho constitutivo incluso con luz. HOOKLESS! codifica una posible N-acetifiransferasa que se supone que regula (por un mecanismo desconocido) una distribución desigual del gancho apical inducido por etileno.

cies (véuse la figura 22.5D). Esta relación ha sido estudiada en *Arabidopsis*, en la que los pelos radiculares están localizados en las células epidérmicas que limitan la unión entre las células corticales (Dolan y col. 1994).

En raices tratadas con etileno, se forman pelos adicionales en localizaciones anormales de la epidermis, es decir, células que no limitan la unión entre células corticales se diferencian en pelos radiculares (Tanimoto y col. 1995). Las plántulas que han crecido en presencia de inhibidores de etileno (como Ag\*), así como mutantes insensibles al etileno, tienen una formación de pelos radiculares reducida en respuesta al etileno. Estas observaciones sugieren que el etileno actúa como un regulador positivo en la diferenciación de pelos radiculares.

#### El etileno induce la floración en la familia de la piña

Aunque el etileno inhibe la floración en muchas especies, induce la floración en piña y en otros miembros de su familia, y en estas especies se usa comercialmente para sincronizar el cuaje del fruto. La floración de otras especies, como el mango, también se inicia por etileno. En plantas que tienen separadas las flores femeninas y masculinas (especies monoicas), el etileno puede cambiar el sexo de las flores en desarrollo (véase el capítulo 24). Un ejemplo de este efecto es la promoción de la formación de la flor femenina en pepuio.

# El stileno aumenta la velocidad de la senescencia de la hoja

Como describimos en el capítulo 16, la senescencia es un proceso genéticamente programado del desarrollo que afecta a todos los tejidos de la plantas. Existen varias evidencias fisiológicas que apoyan el papel del etileno y de las citoquininas en el control de la senescencia de la hoja.

- La aplicación de etileno exógeno o ACC (el precursor del etileno) acelera la senescencia de la hoja y el tratamiento con citoquininas la retrasa (véase el capitulo 21).
- El aumento de la producción de etileno está asociado con la pérdida de clorofila y la decoloración de la corola, que son características de la senescencia
  de la hoja y de la flor (véase la figura 22 5C); se ha encontrado una correlación inversa entre los niveles de citoquininas de las hojas y el inicio de la senescencia.
- Los inhibidores de la sintesis del etileno (por ejemplo, AVG o Co<sup>2+</sup>) o de la acción del etileno (por Ag\* o CO<sub>2</sub>) retrasan la senescencia de la hoja.

Las plantas transgénicas que expresan las versiones antisentido de los genes que codifican los enzimas amplicados en la ruta biosintética del etileno, como la ACC sintasa y la ACC oxidasa, sólo pueden sintetizar etileno a niveles muy bajos. De acuerdo con esta función del etileno en la senescencia, se ha demostrado que tales mutantes antisentido retrasan la senescencia de la hoja, así como la maduración del fruto en tomate (véase el tema web 22.1).

#### El papel del etileno en las respuestas de defensa es complejo

La infección patogénica y la enfermedad sólo se producen si las interacciones entre el huésped y el patógeno son genéticamente compatibles. Sin embargo, la producción de etileno aumenta generalmente en respuesta al ataque de un patogeno tanto en las interacciones compatibles (es decir, patogénicas) como en las incompatibles (no patogénicas).

El descubrimiento de los mutantes insensibles al etileno ha permitido establecer la función del etileno en respuesta a varios patógenos. La idea que surge actualmente de la implicación del etileno en la patogénesis es compleja y depende de la interacción planta-patógeno. Por ejemplo, al bloquear la respuesta del etileno no se altera la respuesta de resistencia a la bacteria Pseudomonas en Arabidopsis ni al virus del mosaico del tabaco en tabaco. En interacciones compatibles de estos patógenos con sus huéspedes, no obstante, la eliminación de la capacidad de responder al etileno impide el desarrollo de los sintomas de enfermedad, aunque el crecimiento del patógeno parece no verse afectado por ello.

Por otro lado, se necesita el etrieno junto con el ácido jasmónico (véase el capítulo 13), para la activación de varios genes de defensa. Además, los mutantes de tabaco y de *Arabidopsis* insensibles al etrieno llegan a ser susceptibles a varios hongos patogénicos necrotróficos del suelo (exterminadores de células) que normalmente no son patogénicos para las plantas. Así, el etileno parece estar implicado en la respuesta de resistencia a algunos patógenos, pero no a otros.

## La biosíntesis de etileno en la zona de abecisión está regulada por auxinas

La separación de hojas, frutos, flores y otros órganos de la planta se denomina abecisión (véase el tema web 22.4). La abscisión tiene higar en unas capas de células especificas, llamadas capas de abecisión, que llegan a estar morfológica y biológicamente diferenciadas durante el desarrollo de los órganos. El debilitamiento de las paredes

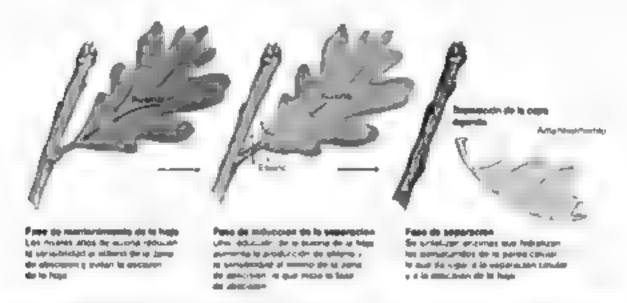


Figure 22.11 Representación esquemática de las funciones de la austra y del etileno durante la absolutor de la hoja. En la face de inducción de la absolutor, diaminuye el rivel de auxtra y aumenta el nivel de atileno. Estos cembios en el equitório hormonel aumentan la sensibilidad de las células diame al etileno. (Según Morgan 1984.)

los peciolos a los que se ha eliminado el limbo de la hoja retrasa el proceso de la abscisión. Sin embargo, la aplicación de auximas en el lado próximo a la zona de abscisión (es decir, el lado más próximo al tallo) *acelera* el proceso de abscisión. Estos resultados indican que no es la cantidad absoluta de auximas en la zona de abscisión, aino el grodiente de auximas, el que controla la sensibilidad de estas células al etileno.

En la fase de inducción de la abscisión, la cantidad de auxina de la hoja disminuye y aumenta el nivel de etileno. El etileno parece reducir la actividad de las auxinas, reduciendo su síntesis y su transporte y aumentando su destrucción. La reducción de la concentración de las auxinas libres aumenta la respuesta de las células diana específica al etileno. La fase de separación se caracteriza por la inducción de genes específicos que codifican enzimas hidrolíticas de los polisacáridos y de las proteinas de las paredes celulares.

Las células diana, localizadas en la zona de abscisión, sintetizan celulasa y otros enzimas que degradan polisacáridos y los secretan a través de las vesículas secretoras derivadas del aparato de Golgi. La acción de estos enzimas conduce a la despo-limerización de la pared celular, la separación celular y la abscisión.

## El stileno tiene importantes usos comerciales

El etileno es una de las hormonas que más se usa en la agricultura porque regula muchos procesos fisiológicos en el desarrollo vegetal. Las auxinas y el ACC pueden estimular la biosíntesis natural del etileno y en algunos casos se usan en prácti-

sa. Otro ejemplo de esta tecnologia es la petunia, en la que la biosíntesis del etileno se ha bioqueado por transformación de una versión antisentido de la ACC oxidasa. En estas plantas transgénicas, la senescencia y el marchitamiento de los pétalos de las flores coriadas están retrasados.

#### LOS MECANISMOS CELULARES Y MOLECULARES DE LA ACCIÓN DEL ETILENO

A pesar de la gran cantidad de efectos del etileno sobre el desarrollo, se supono que las primeras etapas de la acción del etileno son similares en todos los casos. Implican la unión a un receptor, seguida de una o más rutas de transducción de sefial (véase el capitulo 14 en la página web) que dan lugar a una respuesta celular. Por último, el etileno ejerce su efecto principalmente por alteración del patrón de expresión génico. En los últimos años, se ha becho un importante avance en el conocimiento de la percepción del etileno, como resultado de los estudios genético moleculares realizados en *Arabidopsis tholiana*.

Un punto clave para el descubrimiento de los componentes de la ruta de señalización he sido la morfologia de la triple respuesta de plántulas etioladas de *Arabidopsis* para aislar mutantes cuya respuesta al etileno estuviera afectada (véase la figura 22.7) (Guzman y Ecker 1990). En experimentos de mutagénesis de semillas de *Arabidopsis* que han crecido en oscuridad en un medio de agar en presencia o ausencia de etileno durante 3 duas se han identificado dos classes de mutantes.

- Mutante que no responden al etileno exógeno (mutantes resistentes al etileno o insensibles al etileno).
- Mutantes que desarrollan la respuesta incluso en ausencia de etileno (mutantes constitutivos).

Los mutantes insensibles al etileno se han identificado como plántulas altas que se extienden sobre las plántulas pequeñas con triple respuesta cuando se las hace crecer en presencia de etileno. Por el contrario, los mutantes de respuesta constitutiva al etileno se identificaron como plántulas que presentaban la triple respuesta en ausoncia de etileno exógeno.

## Los receptores del etileno están relacionados con el sistema becteriano de dos componentes histidina quinasa.

El primer mutante insensible al etileno que se aisló fue etr1 (del inglés ethylene resistant 1, resistente al etileno 1) (Figura 22.12). El mutante etr1 se identificó bus-

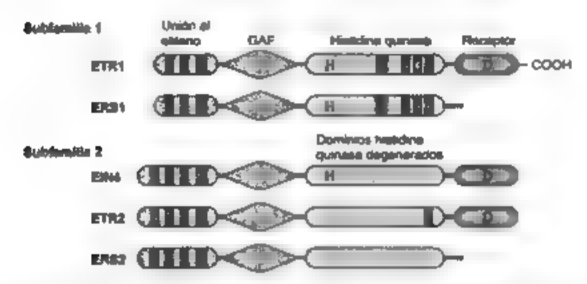


Figure 22.18 Diagrama esquemático de les cinco proteines receptores de etileno y sus dominios funcionales. El dominio GAF es un dominio conservado de unión a cGAIP que se encuentra en un grupo diverso de proteínes. Nótese que EIN4, ETP2 y EPS2 henen dominios degenerados históine quinass.

La similitud entre los receptores bacterianos y la insensibilidad al etileno de los mutantes etr/ sugirió que ETR/ podría ser un receptor de etileno. De acuerdo con esta hipótesis, la expresion de ETR/ en levadura proporcionó la capacidad de unirse al etileno marcado radiactivamente con una afinidad que estaba próxima a las curvas de dosis versas respuesta de etileno en plántulas de Arabidopsis (véase el tema web 22.5).

El genoma de Arabidopsis codifica cuatro proteinas adicionales similares a ETRI que funcionan también como receptores del etileno. ETR2, ERSI (del inglés ETRI-related sequence I, secuencia relacionada con ETR1 I), ERS2 y EIN4 (Figura 22.13). Como ETR1, se ha demostrado que estos receptores unen etileno y las mutaciones sin sentido en los genes que codifican estas proteinas, análogas a la mutación original etr1, impiden que el etileno se una al receptor, mientras que permiten que el receptor funcione normalmente como un regulador de la ruta de respuesta del etileno en ausencia de etileno.

Todas estas proteinas comparten al menos dos dominios:

- El dominio amino terminal se extiende dentro de la membrana al menos tres veces y contiene un sitio de unión al etileno. El etileno pueden acceder rápidamente al sitio debido e su hidrofobicidad.
- 2 La porción media de los receptores de etileno contiene un dominio catalitico histidina quinasa.

Un grupo de receptores de etileno tiene también un dominio carboxilo terminal similar a los dominios bacterianos receptores de dos componentes. En otros sistemas de dos componentes, la umón de un ligando regula la actividad del dominio histodina quinasa, que se autofosforila en un residuo de histodina conservado. El fosfato entonces es transferido a un residuo de ácido aspártico localizado en el dominio receptor fusionado. Aunque se ha demostrado la actividad histodina quinasa para uno de los receptores del etileno (ETR1), otros carecen de ammoácidos críticos, haciendo improbable que posean esta actividad histodina quinasa. Se desconoce pues el mecanismo bioquímico de estos receptores del etileno.

Estudios recientes indican que FTR I esta localizado en el retículo endoplásmico, más que en la membrana plasmática donde se consideraba inicialmente que estaba. Dicha localización intracelular del receptor del etileno está en consonancia con la naturaleza hidrofóbica del etileno, lo que le permite el paso libremente a través de la membrana plasmática a la célula. En este sentido el etileno es similar a las moléculas de sefialización hidrofóbicas de los animales, como los esteroides y el óxido nitrico gaseoso, que se unen a receptores intracelulares.

#### La aita afinidad de unión del etileno a su receptor necesita cobre como cofactor

Incluso antes de la identificación del receptor, los cientificos habían predicho que el etileno podría unirse a su receptor a través de un metal de transición como cofactor, probablemente cobre o zinc. Esta predicción estaba basada en el análisis de la alta afinidad de las olefinas, como el etileno, por estos metales de transición. Recientes estudios genéticos y bioquímicos han demostrado estas predicciones.

El anátesis del receptor ETR1 expresado en levadura demostró que un ión de cobre estaba coordinado con una proteina y que este cobre em necesario para la unión del etileno con alta afinidad (Rodríguez y col. 1999). El ión plata, podia sustituir al cobre para dar una unión de alta afinidad, lo que indica que la plata bloques la acción del etileno, no interfiriendo con la unión del etileno, sino evitando los cambios que se producen normalmente en la proteina cuando el etileno se uno a su receptor

Las evidencias de que el cobre es necesario para la firrición del receptor del etileno in vivo vimeron de la identificación del gen RANI de Arabidopsis (Hirayama y
col. 1999). Las mutaciones ran I bloquean la formación de los receptores funcionales del etileno (Woeste y Kieber 2000). La cionación de RANI reveló que codifica
una proteina similar a una proteina de levadura necesaria para la transferencia de un
cofactor del ión cobre a una proteina transportadora de hierro. Del mismo modo, es
probable que RANI esté implicado en la adición de un cofactor de cobre necesario
para el normal funcionamiento de los receptores de etileno.

## Los receptores de etileno libres son reguladores negativos de la ruta de respuesta

En Arabidopris, tomate y probablemente otras especies vegetales, los receptores de etileno están codificados por familias multigénicas. La mutación dirigida (completa inactivación) de los cinco receptores del etileno de Arabidopsis (ETR1, ETR2, ERS1, ERS2 y EIN4) ha demostrado que son redundantes a nivel funcional (Hua y Meyerowitz 1998). Es decir, la mutación de uno solo de los genes que codifica una de estas proteínas no tiene ningún efecto, pero si una planta tiene los cinco genes de los receptores mutados muestra una respuesta constitutiva al etileno (Figura 22.14D).

La observación de que las respuestas al etileno, como la triple respuesta, puedan llegar a ser constitutivas cuando los receptores están mutados indica que los receptores normalmente están «activados» en *ausencia* de etileno y que la función que tie-

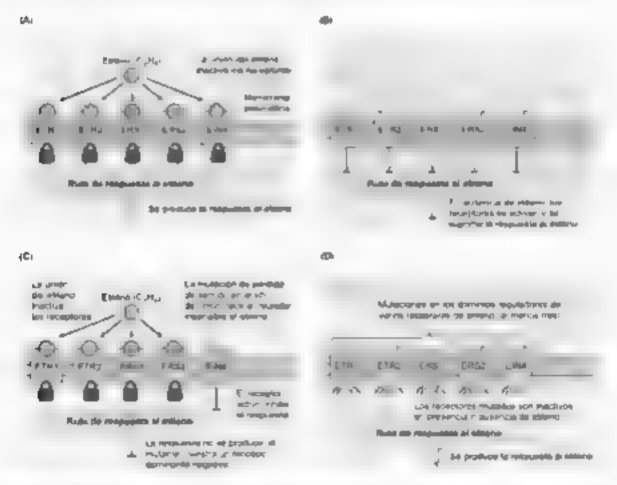


Figure 22.14 Modeio de la acción del receptor del etieno basado en el fenotipo de receptores mutantas.

(A) En el tipo aliverira, le unión del etieno inactiva los receptores, permitendo que se produzos la respuesta (B) En ausencia de etieno, el receptor echia como un regulador regativo de la ruta de respuesta. (C) Una mutación de pérdida de sentido, interfiera en la unión del etieno al receptor pero deja el atio regulador activo, dendo lugar a un fenotipo negativo dominente. (O) Les mutaciones de los receptores que efectan a los sitios reguladores dan lugar a una respuesta constitutiva al etieno.

ne el receptor cuando está *unido a* su ligando (el etileno), es *detener* la ruta de señahzación que conduce a la respuesta (Figura 22.14B). La unión del etileno mactiva (os receptores, impidiendo que continúe la ruta de respuesta (Figura 22.14A).

A diferencia de los receptores mutados en los dominios reguladores, los receptores con mutaciones de pérdida de sentido en el sitio de unión del etileno (como se produce en el mutante original en l) son incapaces de unir etileno, pero todavía son activos como reguladores negativos de la ruta de respuesta al etileno. Dichas mutaciones sin sentido dan lugar a una planta que expresa un grupo de receptores que ya no pueden ser inactivados por el etileno y, por lo tanto, le confieren un fenotipo dominante insensible al etileno (Figura 22 14C). Aunque los receptores normales pueden ser inactivados por etileno, los receptores mutantes continuan enviando señales a la célula para suprimir las respuestas al etileno, tanto si el etileno está presente como si no lo está.

#### Una serina/treonina proteína quinasa también está implicada en la señalización del etileno

La mutación recesiva ctr./ (del inglés constitutive niple response /, triple respuesta en ausencia de etileno i) fue identificada en la búsqueda de mutaciones que tuvieran una respuesta constitutiva al etileno (Figura 22.15). El hecho de que la mutación provoque una activación de la respuesta al etileno sugiere que la proteína del tipo sil-

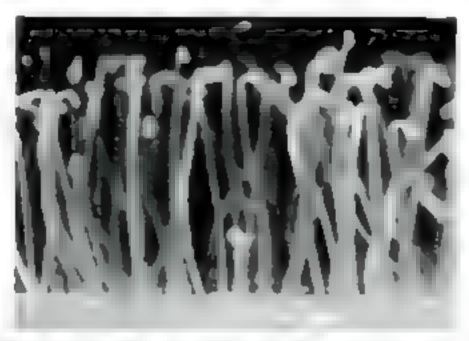


Figure 22.15 Selección de mutertes de Arabidopsis que musetren una triple respuesta constitutiva. Las plántules crecieron durante 3 días en occunded con aire. Se aprecia una unica plántula mutante ctr? entre les demis plántules de tipo elivestre. (Cortesa de J. Kieber )

vestre actua como un regulador negativo de la ruta de respuesta (Kæber y col. 1993), del mismo modo que los receptores de etileno.

CTR1 perece estar relacionada con RAF-1, una serina/treonina proteina quinasa MAPKKK (proteina quinasa quinasa quinasa activada por antógeno) que está implicada en la transducción de varias señales reguladoras externas y en las rutas de señalización en un amplio rungo de organismos que van desde la levadura a los seres humanos (véase el capitulo 14 en la pagina web). En las células animales, el producto final de la cascada MAP quinasa es un factor de transcripción fosfonlado que regula la expresión de un gen en el núcleo.

#### EIN2 codifice una proteína transmembrana

La mutación ein2 (insensible al etileno 2) bloques todas las respuestas del etileno en plántulas y en plantas adultas de Arabidopsis. El gen E/N2 codifica una proteína que contiene 12 segmentos transmembrana y que és muy similar a la familia de las N-RAMP (proteína macrófaga asociada a la resistencia natural), proteínas transportadoras de cationes en animales (Alonso y col. 1999), sugiriendo que pueden actuar como canal o poro. Hasta la fecha, no obstante, los investigadores no han podido demostrar una actividad transportadora de esta proteína y se desconoco la localización intracelular de la misma.

Es interesante destacar que se han identificado las mutaciones en el gen *EIN2* en las búsquedas genéticas de resistencias a otras hormonas, como el ácido jasmónico y el ABA, lo que sugiere que EIN2 puede ser un intermediano común en la ruta de transducción de señal de varias hormonas y otras señales químicas.

## El etitono regula la expresión génica

Uno de los primeros efectos de la señalización del etileno es una alteración de la expresión de varios genes. El etileno afecta a los niveles de transcritos de RNAm de numerosos genes, como los genes que codifican la celulasa, así como genes relacionados con la maduración y genes de la biosintesis del etileno. Se han identificado las secuencias reguladoras liamadas elementos de respuesta al etileno, o EREs, de los genes regulados por etileno.

Los componentes claves que median los efectos del etileno en la expresión génica son la familia de factores de transcripción EIN3 (Chao y col. 1997). Hay al menos cuatro genes similares a EIN3 en *Arabidopsis* y se han identificado homólogos en tomate y tabaco. En respuesta a una señal del etileno, los homodimeros de EIN3 o sua parálogos (proteínas estrechamente relacionadas), se unen al promotor de un gen liamado *ERF1* (factor de respuesta al etileno 1) y se activa su transcripción (Solano y col. 1998).

ERF1 codifica una proteina que pertenece a la familia de factores de transcripción llamadas proteíana de unión de ERE (EREBP), que fueron identificadas inicialmente en tabaco como proteinas que se unian a secuencias ERE (Ohme-Takagi y Shinshi 1995). Varios EREBP se inducen nipidamente en respuesta al etileno. Los genes EREBP existen en Arabidopsis como una gran familia génica, pero sólo unos pocos de ellos son inducibles por etileno.

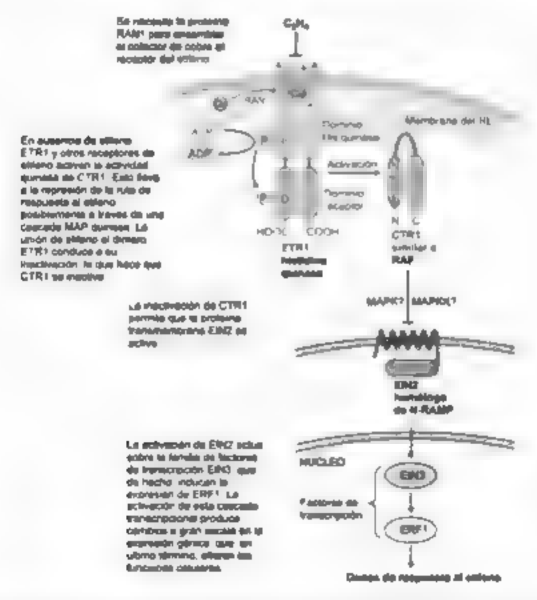


Figure 22.19 Modelo de la señelización del effeno en Arabidopais. La unión del effeno el receptor EYR1 que es una proteina integnal de la membrana del reticulo endoplásmico. En la célula punden existir múltiples legformas de los receptores de effeno: edio se muestra ETR1 para simplificar el esquenta. El receptor es un dimero, mantenido por eniscas disutturo. El esteno se una al dominio transmembrana, a través de un colector de cobra, que setá unido a los receptores de etileno a través de la proteina RAN1.

#### La epistasia génica reveia el orden de los componentes de la señalización del etileno

El orden de acción de los genes *ETRI*, *EIN2*, *EIN3* y *CTR1* se ha determinado por el análista de cómo las mutaciones interactúan unas con otras (es decir, el orden epistático). Se cruzaron dos mutantes con fenotipos opuestos y se identificó la línea que contenía ambas mutaciones (el doble mutante) como la generación F<sub>2</sub>. En el caso de los mutantes de respuesta al etileno, los investigadores construyeron una línea doblemente mutante para *ctr1*, un mutante constitutivo del etileno, y una de las mutaciones insensibles al etileno.

El fenotipo que presenta el doble mutante revela que una mutación es epistática a otra. Por ejemplo, si el doble mutante en l/ctr/ tiene el fenotipo ctr/, se dice que la mutación ctr/ es epistática a etr/. Por ello, puede deductrse que CTR1 actúa cornente abajo de ETR1 (Avery y Wasserman 1992). En este sentido, se determinó el orden de acción de ETR1, EIN2 y EIN3 respecto de CTR1.

Se ha demostrado que la proteina ETR1 interactúa fisicamente con la proteina predicha corriente abajo, CTR1, sugmendo que los receptores del etileno pueden regular directamente la actividad quinasa de CTR1 (Clark y col. 1998). El modelo de la figura 22.16 resume estos y otros datos. En otras especies se han encontrado genes similares a varios genes de señalización de *Arabidopsis* (véase el testa web 22.6).

Este modelo está todavía incompleto debido a que se han identificado otras mutaciones que actúan en esta ruta. Además, sólo estamos en el principio de la comprensión de las propiedades bioquímicas de estas proteínas y de cómo interactúan. No obstante, estamos empezando a difucidar las bases moleculares de la percepción y transducción de esta señal hormonal.

#### RESUMEN

El etileno se forma en la mayoría de los órganos de las plantas superiores. Los tejidos senescentes y los frutos en maduración producen más etileno que los tejidos jóvenes o maduros. El precursor del etileno *in vivo* es el aminoácido metionina que es convertido a SAM (S-adenosilmetionina), ACC (ácido 1-aminociclopropano-1-carboxílico) y etileno. El paso limitante en esta ruta es la conversión de SAM a ACC, que está catalizado por el enzima ACC sintasa. La ACC sintasa está codificada por una familia multigenica que está regulada diferencialmente en los diferentes tejidos vegetales en respuesta a los distintos inductores de la biosintesis del etileno.

La biosintesis del etileno es inducida por numerosos procesos del desarrollo, por las auxinas y por los estreses ambientales. En todos los casos, aumenta el nivel de RNAm de la ACC sintasa. Los efectos fisiológicos del etileno se pueden bloquear por

inhibidores biosintéticos o por antagonistas. El AVG (aminoetoxivinilglicina) y el AOA (ácido aminoexiacético) inhiben la sintesis del etilero; el dióxido de carbono, los iones plata, el *trans-*cicloocteno y el MCP inhiben la acción del etileno. El etileno puede ser detectado y cuantificando por cromatografía de gases.

El etileno regula la maduración de frutos y otros procesos asociados a la senescencia de hojas y flores, la absessión de la boja y del fruto, el crecumiento de plántulas y la apertura del gancho apical. El etileno también regula la expresión de numerosos genes, como los relacionados con la maduración y la patogénesis.

El receptor del etileno está codificado por una familia de genes que codifican proteinas aimilares al sistema bacteriano histidina quinasa de dos componentes. El etileno se une a estos receptores en un dominio transmembrana a través de un cofactor de cobre. Los componentes de la cadena de transducción de señal incluyen CTR I, un miembro de la familia de las proteina quinasas RAF, y EIN2, una proteina transmembrana tipo canal. La ruta activa una cascada de factores de transcripción, que incluye las familias EIN3 y FREBP, que modulan la expresión génica.

#### MATERIAL WED

#### **TEMAS WEB**

#### 22.1 La cionación de la ACC sintasa

Se describe brevemente la cionación del gen de la ACC sintasa usando anticuerpos dirigidos contra la proteína parcialmente punhoada.

#### 22.2 La cionación del gen de la ACC oxidasa

El genide la ACC oxidasa fue cionado por una ruta indirecta usando un DNA antisentido.

# 22.3 La expresión y biotecnología del gen ACC sintuea

Un breve análisis de la utilización del gen de la ACC sintasa en biolecnología.

# 22.4 La abscisión y el amanecer de la agricultura

Un breve ensayo sobre los cereales modernos de uso cotidiano basado en una selección artificial de caquis contundentes

# 22.5 La unión del etileno a ETR1 y la respuesta de la plántula al etileno. La unión del etileno a su receptor ETR1 se demostró primero por la expresión del cen en levadura.

#### 22.6 La conservación de los componentes de la ruta de señalización del etileno en otras especies vegetales

La evidencia sugiere que la seña..zación del etileno es similar en todas las especies vegetales.

- Hoffman N. E. y Yang S. F. (1980) Changes of 1-ammocyclopropane-1-carboxylic acid content in ripening fruits in relation to their ethylene production rates. J. Amer. Soc. Hort. Sci. 105, 492–495.
- Hua J y Meyerowitz E. M. (1998) Ethylene responses are negatively regulated by a receptor gene family in *Arabidopsis thaliana*. Cell 94, 261–271
- Kieber J. J., Rothenburg M., Roman G., Feldmann K. A. y Ecker J. R. (1993) CTR1, a negative regulator of the ethylene response pathway in *Arabidopsis*, encodes a member of the Raf family of protein kinases. Cell 72, 427, 441.
- Lanahan M., Yen H.-C., Giovannoni J. y. Klee H. (1994) The Never-ripe mutationblocks ethylene perception in tomato. Plant Cell 6, 427-441.
- Lehman A., Black R. y Ecker J. R. (1996) *Hookless I*, an ethylene response gene, is required for differential cell clongation in the *Arabidopsis* hook. *Cell* 85, 183–194.
- Litting X., Abel S., Keller J., Shen N. y Theologis A. (1992) The 1-aminocyclopropene-1-carboxylate synthese gene family of Arabidopsis thaliana. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89: 11046–11050.
- McKeon T. A., Fernández-Maculet J. C. y Yang S. F. (1995) Biosynthesis and metabolism of ethylene. En Plant Hormones. Physiology. Biochemistry and Molecular Biology, 2° ed., P. J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, págs. 118–139.
- Morgan P. W. (1984) Is ethylene the natural regulator of abscission? In Ethylene Biochemical. Physiological and Applied Aspects, Y. Fuchs y E. Chalutz, eds., Martinus Nijhoff, The Hague, Netherlands, pags. 231-240.
- Nakagawa J. H., Mori H., Yamazaki K. e Insaseki H. (1991) Cloning of the complementary DNA for auxin-induced 1-aminocyclopropane-1-carboxylate synthase and differential expression of the gene by auxin and wounding. *Plant Cell Physiol* 32: 1153–1163.
- Oeller P., Min-Wong L., Taylor L., Pike D. y Theologis A. (1991) Reversible inhibition of foruito fruit senescence by antisense RNA. Science 254, 437–439
- Ohme-Takagi M. y Shinshi H. (1995) Ethylene-inducible DNA binding proteins that interact with an ethylene-responsive element. *Plant Cell* 7: 173-182.
- Olson D. C., White J. A., Edelman L., Harkins R. N. y Kende H. (1991) Differential expression of two genes for 1-aminocyclopropane-1-carboxylate synthase in tomato fruits. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88, 5340-5344.
- Perovic S., Seack J., Gamuian V., Müller W. E. G. y Schröder H. C. (2001) Modulation of intracellular calcium and proliferative activity of invertebrate and vertebrate cells by ethylene. *BMC Cell Biol.* 2: 7
- Raskin i y Beyer E. M., Jr. (1989) Role of ethylene metabolism in Amaranthus retroflexus. Plant Physiol. 90: 1–5
- Reid M. S. (1995) Ethylene in plant growth, development and senescence. En Plant Hormones. Physiology. Biochemistry and Molecular Biology, 2<sup>e</sup> ed., P. J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, pags. 486–508.

- Rodriguez F I., Esch J J., Hall A. E., Binder B. M., Schaller E. G. y Bleecker A. B. (1999) A copper cofactor for the ethylene receptor ETR1 from Arabidopsis, Science 283, 396–398.
- Sexton R., Burdon J. N., Reid J. S. G., Durbin M. L. y Lewis L. N. (1984) Cell wall breakdown and abscission. En Structure, Function, and Biosynthesis of Plant Cell Walls, W. M. Dugger y S. Bartnicki-Garcia, eds., American Society of Plant Physiologists, Rockville, MD, págs. 383-406.
- Sisler E. C. y Screk M. (1997) Inhibitors of ethylene responses in plants at the receptor level. Recent developments. Physiol. Plant. 100: 577-582.
- Sister E., Blankenship S. y Guest M. (1990) Competation of cyclooctenes and cyclooctadienes for ethylene binding and activity in plants. *Plant Growth Regul.* 9: 157–164.
- Solano R., Stepanova A., Chao Q. y Ecker J. R. (1998) Nuclear events in ethylene signaling: A transcriptional cascade mediated by ETHYLENE-INSENSITIVE3 and ETHYLENE-RESPONSE-FACTOR1. Gene Dev. 12: 3703–3714.
- Tanimoto M., Roberts K. y Dolan I. (1995) Ethylene is a positive regulator of root hair development in Arabidopsis thaliana, Plant J. 8, 943-948.
- Tatsuki M. y Mori H. (2001) Phosphorylation of tomato 1-aminocyclopropane-1-carboxylic acid synthase, LE-ACS2, at the C-terminal region. J. Biol. Chem. 276 28051–28057
- Voesenek L. A. C. J., Bangs M., Rijnders J. H. G. M., Visser E. J. W., Harren F. J. M., Brailsford R. W., Jackson M. B. y Blom C. W. P. M. (1997) Laser-driven photoacoustic spectroscopy: What we can do with it in flooding research. *Ann. Bot.* 79: 57-65.
- Vogel J. P., Schuerman P., Woeste K., Brandstatter I. y Kieber J. J. (1998) Isolation and characterization of *Arapidopsis* mutants defective in the induction of ethylene biosynthesis by cytokenin. *Genetics* 149: 417–427
- Woeste K. y Kieber J. J. (2000) A strong loss-of-function allele of RANI results in constitutive activation of ethylene responses as well as a rosette-lethal phenotype. Plant Cell 12: 443–455
- Yang S. F. (1987) The role of ethylene and ethylene synthesis in fruit ripening. En Plant Senescence. Its Biochemistry and Physiology, W. W. Thomson, E. A. Nothnugel y R. C. Huffaker, eds., American Society of Plant Physiologists, Rockville, MD, págs. 156-166.
- Yuan M., Shaw P.J., Warn R. M. y Lloyd C. W (1994) Dynamic reorientation of cortical microtubules, from transverse to longitudinal, in living plant cells. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 91, 6050–6053.
- Zacarias L. y Reid M. S. (1990) Role of growth regulators in the senescence of Arabidopsis thaliana leaves. Physiol. Plant. 80: 549-554.

# LA PRESENCIA, ESTRUCTURA QUÍMICA Y DETERMINACIÓN DEL ABA

El àcido abscísico es una hormona vegetal omnipresente en todas las plantas vasculares. Se ha detectado también en musgos, pero parece estar ausente en hepáticas (véase el tema web 23.1). Varios géneros de hongos producen ABA como metabolito secundario (Milborrow 2001). En la planta, el ABA se ha detectado en todos los principales organos y tejidos vivos, desde la cofia radical hasta la yema apical. El ABA es sintetizado en casi todas las células que contienen cloroplastos o amiloplastos.

# La estructura química del ABA determina su actividad fisiológica

El ABA es un compuesto de 15 carbonos que se parece a la parte terminal de las moléculas carotenoides (Figura 23-1). La orientación del grupo carboxilo en el carbono 2 determina los isómeros cis y trans del ABA. Prácticamente todo el ABA que se encuentra en la naturaleza es el isómero cis y, por convenio, el nombre de ácido abscisico se refiere a este isómero.

El ABA tiene también un átomo de carbono asimétrico en la posición. L' del anillo, que da lugar a los enantiómeros S y R (o + y -, respectivamente). El enantiómero S es la forma natural, el ABA sintético comercialmente disponible es una mezcla que contiene aproximadamente la mitad de cada una de las formas, S y R. El enantiómero S es el único activo en las respuestas rápidas al ABA, como el cierre esto-

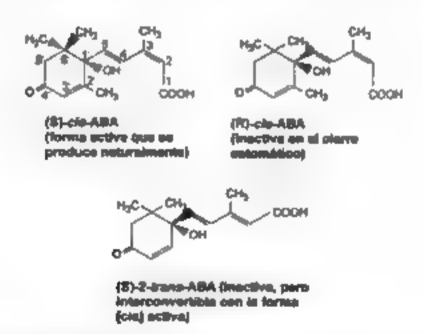


Figure 23.1 Lite estructures químicas de las formas S (sentido contrario a las agujas del reloj) y R (sentido de las agujas del reloj) de cie-ABA y la forma (S)-2-trans del ABA. Los números en el diagrama del (S)-cie-ABA indican los átomos de carbono.

mático. En las respuestas a largo piazo, como la maduración de las semillas, los dos enantiómeros son activos. A diferencia de los isómeros *els* y *trans*, las formas S y R no pueden interconvertirse en el tejido vegetal:

Estudios sobre las necesidades estructurales para la actividad biológica del ABA han demostrado que cualquier cambio en la molécula da lugar a una pérdida de actividad (véase el tema web 23.2).

# El ABA se ensaya por métodos biológicos, físicos y químicos

Se ha usado una gran variedad de bioensayos para ABA, incluidos la inhibición del crecimiento del coleóptilo, la germinación o la síntesis de la ci-amiliasa inducida por GA. Alternativamente, la promoción del cierre estomático y la expresión génica son ejemplos de repuestas inductivas rápidas (véase el tema web 23.3).

Los métodos físicos de detección son mucho más fiables que los biológicos debido a su especificidad y conveniencia para el análisis cuantitativo. Las técnicas más ampliamente extendidas se basan en la cromatografía de gases o en la cromatografía liquida de alta resolución (HPLC). La cromatografía de gases permite detectar hasta 10<sup>-13</sup> g de ABA, pero necesita varios pasos previos de purificación que incluyen la cromatografía de capa fina. Los inmunoensayos también son altamente específicos y sensibles.

# BIOSÍNTESIS, METABOLISMO Y TRANSPORTE DE ABA

Como con otras hormonas vegetales, los efectos reguladores del ABA dependen de su concentración en el tejido y de la sensibilidad del tejido a la hormona. Los procesos de biosintesis, catabolismo, compartimentalización y transporte contribuyen a la concentración de la hormona activa en cada tejido en un momento dado del desarrollo. La ruta biosintética completa del ABA se ha determinado con ayuda de los mutantes deficientes en ABA que tienen bloqueada la ruta en pasos específicos.

# El ABA se sintetiza a pertir de la ruta de los carotenoides

La biosíntesia del ABA tiene lugar en cloroplastos y otros plastos à través de la ruta que se muestra en la figura 23.2. Se han identificado varios mutantes deficientes en ABA con lesiones en etapas especificas de la ruta. Los mutantes muestran fenotipos anómalos que se pueden corregir al aplicar ABA de forma exógena. Por

1032 TAZ \$ 28069

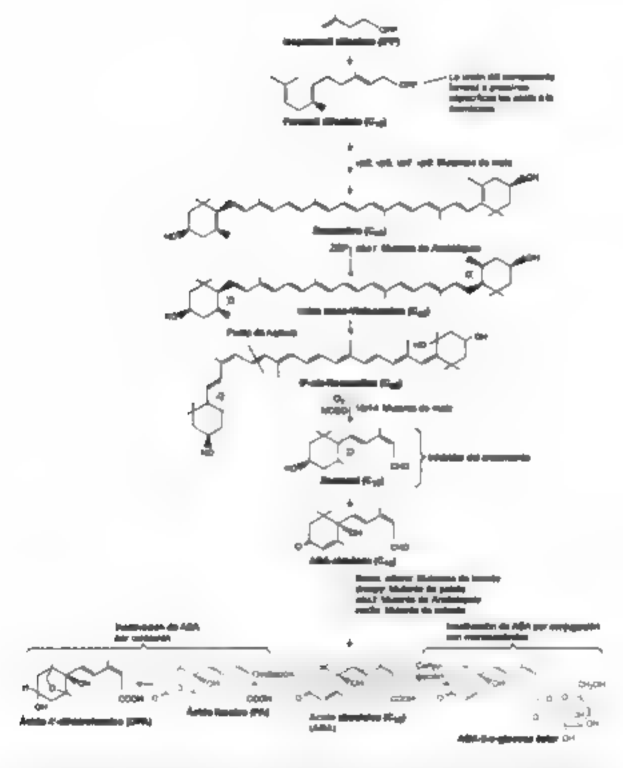


Figure 23.2 (La biosintesia y el metabolismo del ABA. En las plantes superfores, el ABA se sintetiza a través de la ruta terpenoida (véasa el capituto 13). Algunos de los mutantes deficientes en ABA que han ayudado al descubrimiento de la ruta se musetran en las etapas que tienen bioqueadas. Las rutas del catabolismo del ABA instuyen la conjugación para formar el éstar ABA-(I-O-glucosito o la cridación para formar el écido faselco y el écido dihidrofaselco. ZEP = zesuantes aporticas: MCEO = 8-cis-sportos otranolde distriguiress.



Pigure 23.8 Germinación precos: de un mutante yp f4 de maiz deficiente en ABA. La proteína VP14 ostaliza la ruptura de los 9-ce-apoticaroterioldes para formar santonai un precursor del ABA. (Gentileza de Bac Cai Tan y Don-MoCarty )

ejemplo, los mutantes flacca (flc) y sittens (sit) son «mutantes marchitos» de tomate en los que la tendencia de las hojas al marchitamiento (debido a su incapacidad de cerrar los estomas) se puede evitar por la aplicación de ABA exógeno. Los mutantes aba de Arabidopsis también muestran un fenotipo marchito. Estos y otros mutantes han resultado muy útiles para la determinación de los detalles de la ruta (Milborrow 2001).

La ruta empieza con el isopenterul difosfato (IPP), la estructura biológicamente activa del isopreno, que da lugar a la séntesis de una xantofila C<sub>40</sub> (es decir, un carotenoide oxigenado), la violaxantina (véase la figura 23.2). La sintesis de la violaxantina está catalizada por una zeaxantina epoxidasa (ZEP), el enzima codificado por el locus AB1 de Arabidoptis. Este descubrimiento aportó la evidencia concluyente de que la sintesis del ABA se produce por la ruta «indirecti» o de los carotenoides, más que a partir de una molécula pequeña. Los mutantes de maiz (vp) que tienen bloqueada la ruta de los carotenoides en otras etapas tienen niveles reducidos de ABA y muestran viviparidad (la germinación precoz de las semillas del fruto cuando

todavía están unidas a la planta [figura 23.3]). La vivipandad es una característica de muchas semillas deficientes en ABA.

La violazantina es convertida a un compuesto  $C_{a0}$ , la 9'-cir-neoxantina, que so rompe para formar el compuesto de 15 carbonos xantexal, anteriormente conocido como xantexina, un inhibidor del crecimiento neutro que tiene propiedades fisiológicas similares a las del ABA. La ruptura está catalizada por la 9-cis-epoxicarote-noide dioxigenasa (NECD), llamada así porque puede romper tanto la 9-cis-violazantina como la 9'-cis-neoxantina.

La síntesis de NCED se induce rápidamente por el estrés hídrico, lo que sugiere que la reacción catalizada es un paso regulador clave para la síntesis de ABA. El enzima está localizado en los tilacoides, donde se encuentra el sustrato carotenoide. Finalmente, el xantoxal es convertido en ABA a través de etapas oxidativas que implican el(los) intermediario(s) ABA-aldehído y/o, posiblemente, el ácido xantóxico La etapa final está catalizada por una familia de aldehido-oxidasas que necesitan molibdeno como cofactor, los mutantes abad de Arabidopsis carecen de un cofactor funcional de molibdeno y son, por tanto, meapaces de sintetizar ABA.

#### Las concentraciones de ABA en los tajidos son altamente variables.

La biosintesis y las concentraciones de ABA pueden variar drásticamente en tejidos específicos durante el desarrollo o en respuesta a condiciones ambientales cambiantes. En semillas en desarrollo, por ejemplo, los niveles de ABA pueden aumentar hasta 100 veces en unos pocos dias y pueden reducirse a niveles mínimos a medida que avanza la maduración. En condiciones de estres hidrico, el ABA en las hojas puede aumentar 50 veces en un periodo de 4 a 8 horas. Tras la rehidratación, el nivel de ABA se reduce a los niveles normales en el mismo período de tiempo.

La biosintesis no es el unico factor que regula las concentraciones en el tejido. Como otras hormonas vegetales, la concentración de ABA libre en el citosol está tumbién regulada por degradación, compartimentalización, conjugación y transporte. Por ejemplo, el ABA citosólico aumenta durante el estrés bídrico como resultado de la sintesis en la hoja, la redistribución en la célula del mesofilo, la importación desde las raices y la recirculación desde otras hojas. La concentración de ABA disminuye tras la rehidratación debido a la degradación y exportación desde la hoja y a un descenso en la velocidad de sintesis.

# El ABA puede ser inectivado por exideción o conjugación

Una de las principales causas de inactivación del ABA es la oxidación, que da lugar a la formación de un intermediano inestable, el 6-hidroximetil-ABA, que se convierte rápidamente en ácido faseico (PA) y ácido dihidrofaseico (DPA) (véase la figura 23.2). El PA normalmente es inactivo, o muestra una actividad muy reducida, en bioensayos. No obstante, el PA puede inducir el cierre estomático en algunas especies y es tan activo como el ABA en la inhibición de la producción de α-amitasa inducida por ácido giberélico en la capa de aleurona de cebada. Estos efectos sugieren que el PA puede ser capaz de unirse a receptores ABA. A diferencia del PA, el DPA no tiene una actividad detectable en ninguno de los bioensayos probados.

El ABA libre también es mactivado por la conjugación, covalente a otras moléculas, como los monosacáridos. Un ejemplo común de ABA conjugado es el éster β-D-glacosil-ABA (ABA-GE). La conjugación no sólo mactiva la actividad hormonal del ABA, sino que, además, altera su polandad y su distribución celular. Mientras que el ABA libre se localiza en el citosol, el ABA-GE se actimula en las vacuolas y podria ser, por tanto, una forma de reserva de la hormona.

Las esterasas de las células vegetales podrían liberar ABA libre a partir de la forma conjugada. Sin embargo, no bay evidencias de que la hidrólisis del ABA-GE contribuya a un aumento rápido del ABA en la hoja durante el estrés hidrico. Cuando las plantas se someten a una serse de ciclos de estrés hidrico y rehidratación, la concentración de ABA-GE aumenta hasta un estado estacionario, lo que sugiere que la forma conjugada no se rompe durante el estrés hidrico.

#### El ABA se transporta por el tejido vascular

El ABA se transporta por el xilema y por el floema, pero es mucho más abundante en la savia del floema. Cuando se aplica ABA radiactivo a una hoja, se observa su transporte hacia la parte alta del tallo y hacia las raices. La mayoria del ABA radiactivo se encuentra en las raices en 24 horas. La destrucción del floema modiante el anillado del tallo evita la acumulación de ABA en las raices, lo que indica que la hormona se transporta por la savia del floema.

El ABA sintetizado en las ruíces también puede ser transportado al tálio a través del xilema. Mientras que la concentración de ABA en la savia del xilema de plantas de girasol bien regadas está entre 1.0 y 15.0 nM, la concentración de ABA en plantas de girasol estresadas aumenta hasta 3 000 nM (3,0 µM) (Schurr y col. 1992). La magnitud del cambio en el contenido de ABA del xilema varia mucho segun las especies. Se ha sugerido que al ABA también es transportado en la forma conjugada, y liberado posteriormente por hidrólisis en las hojas. Sin embargo, las hidrolasas postuladas todavía no han sido identificadas.

A medida que el estrés hidrico aumenta, las raices que están en contacto directo con el suelo seco sintetizan ABA y lo envian a la parte aérea via xilema. Como este transporte se puede producir antes de que el bajo potencial hídrico del suelo produzca cualquier cambio cuantificable en el estado hidrico de las hojas, se cree que el ABA es una señal radical que ayuda a reducir la velocidad de transpiración, cerrando los estomas en las hojas (Davies y Zhang 1991).

Aunque una concentración de 3.0 µM de ABA en el apoplasto es suficiente como para cerrar los estomas, no todo el ABA de la corriente xilemática llega a las células guarda. Una gran purte del ABA de la corriente de transpiración es metabolizada por las células del mesofilo. No obstante, durante las primeras etapas del estrés hidrico, el pH de la savia del xilema se hace más alcalino, aumentando desde un pH de 6,3 a un pH de 7,2 (Wilkinson y Davies 1997).

El principal punto de control de la distribución de ABA entre los compartimentos de la célula vegetal se basa en el concepto de «trampa aniónica». La forma disociada (anión) de este ácido débil se acumula en los compartimentos alcalinos y puede ser redistribuido de acuerdo con lo pronunciados que sean los gradientes de pH a través de las membranas. Además del reparto de acuerdo con el pH relativo de los compartimentos, las proteinas transportadoras especificas contribuyen

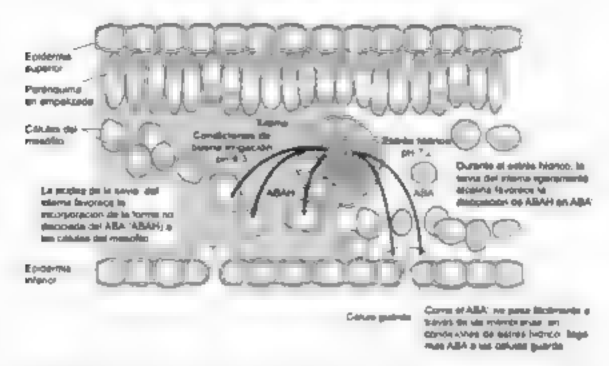


Figure 23.4 La redistribución del ABA en in hoja da lugar a la alcalinización de la sevia del sileme durunte la seria.

al mantenimiento de una baja concentración apoplástica de ABA en plantas no estresadas.

La alcalmización inducida por estrés del apoplasto favorece la formación de la forma disociada del ácido abscísico, ABA, que no atraviesa fácilmente la membrana. Por tanto, entra menos ABA en las células del mesofilo y llega más a las células guarda a través de la corriente de transpiración (Figura 23.4). Nótese que el ABA es redistribuido en la hoja por esta ruta sin un aumento del nivel total de ABA. El aumento del pH en la savia del xilema puede funcionar como una señal radical que promueve el cierre temprano de los estomas.

#### EFECTOS DEL ABA SOBRE LA FISIOLOGIA Y EL DESARROLLO

El ácido abseísico actisa principalmente regulando el inicio y el mantenimiento de la dormición de semillas y yemas y en la respuesta al estrés, sobre todo al estrés hidrico. Además, el ABA influye en otros aspectos del desarrollo, interactuando, normalmente como antagonista de auxinas, citoquininas, giberelinas, etileno y brasinosteroides. En esta sección revisaremos los diversos efectos fisiológicos del ABA, empezando por su función en el desarrollo de la semilla.

niveles endógenos de ABA altos. Estos mRNA codifican proteínas llamadas LEA, llamadas así por su abundancia en la embriogénesis tardía (del inglés late-embryogenesis-obundant, abundancia en la embriogénesis tardía), que parecen estar implicadas en la tolerancia a la desecación. La sintesis de muchas proteínas LEA, o miembros relacionados de la familia, se induce tratando embriones jóvenes o tejidos vegetativos con ABA. Así, la sintesis de la mayoría de las proteínas LEA está bajo el control del ABA (véase el tema web 23.4).

# Durante la embriogénesis, el ABA induce la acumulación de proteínas de reserva en la semilla

Los compuestos de reserva se acumulan durante las fases tardias de la embriogénesia. Como los niveles de ABA son todavía altos, la hormona podría afectar al transporte de azúcares y aminoacidos, a la sintesia de materiales de reserva, o a ambos procesos.

Los estudios en mutantes que fallan tanto en la sintesis de ABA como en su respuesta demostraron que el ABA no altera el transporte de azúcares. Por el contrario, el ABA parece afectar a la cantidad y composición de las proteínas de reserva. Por ejemplo, el ABA exógeno promueve la acumulación de proteínas de reserva en embriones cultivados de muchas especies y algunos mutantes deficientes o insensibles al ABA tienen reducida la acumulación de dichas proteínas. Sin embargo, la síntesia de proteínas de reserva está reducida también en otras semilhas mutantes que mantienen los niveles de ABA y la respuesta a la hormona, lo que indica que el ABA sólo es una de las distintas señales que controla la expresión de los genes de proteínas de reserva durante la embriogênesis.

El ABA no sólo regula la acumulación de proteinas de reserva durante la embriogénesis, también puede mantener el embrión maduro en un estado durmiente mientras las condiciones ambientales no sean óptimas para el crecumiento. La dormición de la semilla es un factor importante en la adaptación de las plantas a entornos desfavorables. Como analizaremos en las próximas secciones, las plantas, al evolucionar, han desarrollado una variedad de mecanismos, algunos de los cuales implican al ABA, que les permiten mantener sus semillas en un estado latente

# La dormición de la semilla puede estar impuesta por la cubierta o por el embrión

Durante la maduración de la semilla, el embrión entra en una fase quiescente en respuesta a la desecación. La germinación de la semilla se puede definir como una

recuperación del crecimiento del embrión de la semilia madura y depende de las mismas condiciones ambientales de las que depende el crecimiento vegetativo. Debe haber agua y oxigeno disponibles, la temperatura debe ser la adecuada y no debe haber sustancias inhibidoras presentes.

En muchos casos, una semilla viable (y, por tanto, viva) no germinarà incluso aunque se den todas las condiciones ambientales necesarias para el crecimiento. Este fenómeno se denomina dormición de la semilla. La dormición retrasa el proceso de germinación y proporciona a la semilla un tiempo adicional para que pueda ser dispersada a grandes distancias. También incrementa la supervivencia de las plántulas al evitar la germinación en condiciones desfavorables. Se pueden definir dos tipos de dormición: la que induce la cubierta y la del embrión.

La dormición impuesta por la cubierar. La dormición del embrión impuesta por la cubierta de la semilla y otros tejidos que la encierran, como el endospermo, el pencarpo u órganos extraflorales, se conoce como dormición impuesta por la cubierta. Los embriones de tales semillas germinarán rápidamente en presencia de agua y oxigeno, una vez que la cubierta de la semilla y los tejidos que la rodean hayan sido eliminados o daflados. Hay cinco mecanismos básicos de dormición impuesta por la cubierta:

- 1. Prevención de la incorporación de agua.
- 2. Constricción mecánico. El primer signo visible de la germinación normalmente es la ruptura de la radicula a través de la cubierta de la semilla. En algunos casos, no obstante, la cubierta de la semilla puede ser demasiado rigida como para que la radicula pueda traspaxarla. Para que las semillas germinen, las paredes del endospermo deben debilitarse por la producción de enzimas que degradan de la pared celular.
- 3 Interferencias para el intercambio gaseoso. La reducida permeabilidad de las cubiertas de las semillas al oxigeno sugiere que dicha cubierta inhibe la gorminación al limitar el aporte de oxigeno al embrión.
- Resención de inhibidores. La cubierta de la semilla puede evitar la pérdida de inhibidores de la ésta.
- 5 Producción de inhibidores. Las cubiertas de las semillas y los pencarpos pueden contener concentraciones relativamente altas de inhibidores del crecimiento, incluido el ABA, que pueden suprimir la germinación del embrión.

La dormición del embrión. El segundo tipo de dormición de semilla es la dormición del embrión, una dormición que es intrinseca al embrión y no se debe a ninguna influencia de la cubierta de la semilla o de los tejidos que la rodean. En al-

gunos casos, la dormición del embrión se puede eliminar por la amputación de los cotiledones. Algunas especies en las que los cotiledones ejercen un efecto inhibidor son el avellano europeo (*Corvlus avellana*) y el fresno europeo (*Fratimus excelsior*).

Una demostración de la fascinante capacidad del cottledón de inhibir el crecimiento se encuentra en algunas especies (por ejemplo, el melocotonero) en las que los embriones durmientes aislados germinan, pero crecen muy lentamente y desarrollan una planta enana. Si se eliminan los cottledones en las primeras etapas del desarrollo, el patrón de crecimiento se modifica bruscamente dando lugar a plantas normales.

Se cree que la dormición del embrión es debida a la presencia de inhíbidores, especialmente ABA, así como a la susencia de promotores del crecimiento, como GA (ácido giberélico). La pérdida de la dormición del embrión suele estar asociada al brusco descenso de la relación entre ABA y GA.

La dormición primaria de la semilia frente a la secundaria. Los diferentes tipos de semillas latentes se pueden clasificar según el tiempo de micio de la dormición, más que por la causa de ésta.

- Las semillas que se separan de la planta en un estado latente se dice que presentan dormición primaria.
- Las semillas que se separan de la planta en un estado no durmiente, pero que llegan a ser durmientes si las condiciones de germinación son desfavorables, muestrun dermición secundaria. Por ejemplo, las semillas de Avena sativa (avena) pueden entrar en dormición en presencia de temperaturas superiores a las del máximo de germinación, mientras que las semillas de Phacelia dubia (pequeña flor de facelia) pueden entrar en dormición a temperaturas inferiores a las del mínimo de germinación. Los mecanismos de la doración secundaria se conocen muy poco.

#### Los factores ambientales controlan la liberación de la dormición de la semilla

Varios factores externos liberan a la semilla de la dormición del embrión, mientras que las semillas latentes normalmente responden a más de uno de estos factores.

- Postmacheración. Muchas semillas pierden la dornución cuando, por secado, se reduce la humedad interior a ciertos niveles, un fenómeno conocido como postmaduración.
- 2. Las bajas temperaturas pueden hacer que las semillas salgan de la dormición. Muchas semillas necesitan un periodo de frio (0-10 °C) en un estado totalmente hidratado (embebido), para germinas.

equilibrio entre los inhibidores del crecumiento, como el ABA, y las sustancias inductoras del crecimiento, como citoquaninas y giberelinas.

Aunque se ha avanzado mucho en el conocumiento de la función del ABA en la dormición de la semilla mediante el uso de mutantes deficientes en ABA, el avance en la función del ABA en la dormición de la yema, que ocurre fundamentalmente en leñosas perennes, se ha retrasado debido a la carencia de un sistema genético adecuado. Esta discrepancia ilustra la tremenda contribución de la genética y la biología molecular en el desarrollo de la fisiología, y subraya la necesidad de extender dichas aproximaciones a las especies leñosas.

Los análists de caracteres como la dormición son complicados por el hocho de que, con frecuencia, están controlados por la acción combinada de varios genes, lo que da lugar a una gradación de fenotipos a los que se suele referir como caracteres cuantitativos. Los recientes estudios de mapeo genético sugieren que homólogos de ABII pueden regular la dormición de la yema en chopos. Para una descripción de dichos estudios, véase el tema web 23.7

# El ABA inhibe la producción de enzimas inducidos por QA

El ABA inhibe la síntesis de los enzimas hidrolíticos que son esenciales para la ruptura de las reservas almacenadas en la semilla. Por ejemplo, el GA estimula la capa de aleurona de los cereales a producir ci-amillasa y otros enzimas hidrolíticos que catalizan la ruptura de compuestos de reserva en el endospermo durante la germinación (véase el capítulo 20). El ABA inhibe la síntesis del enzima dependiente de GA al inhibir la transcripción de los mRNA de la ci-amillasa. El ABA ejerce este ofecto inhibidor al menos por dos mecanismos:

- I VPI, una proteína inicialmente descrita como una activadora de la expresión de genes inducidos por ABA, que actúa como un represor transcripcional de algunos genes regulados por GA (Hoecker y col. 1995).
- 1 El ABA reprime GA-MYB, un factor de transcripción cuya expresión es inducida por GA y que actúa como intermediarso en la inducción por GA de la α-amilasa (Gomez-Cadenas y col. 2001)

# El ABA cierra los estomas en respuesta al estrés hídrico

El descubrimiento de las funciones del ABA en los estreses por congelación, salimidad e hidratación (véase el capitulo 25) ha permitido la caracterización del ABA como la hormona del estrés. Como señalamos antenormente, en condiciones de seguia las concenPor tanto, a altos potenciales hidricos (cuando el nivel total de ABA es bajo), el ABA endógeno ejerce un efecto ligeramente positivo sobre el crecimiento de tallos y naces.

En condiciones de deshidratación, no obstante, el crecumiento de las raíces es mucho mayor en el tipo silvestre que en el mutante deficiente en ABA, aunque el crecimiento de la raiz está en ambos casos inhibido respecto al crecimiento radical del mismo genotipo cuando el agua es abundante. En este caso, el ABA endógeno promueve el crecimiento radical, aparentemente por inhibición de la producción de etileno durante el estrés hidrico (Spollen y col. 2000).

Para resumir, en condiciones de deshidratación, cuando los niveles de ABA son altos, la hormona endógena ejerce un fuerte efecto positivo sobre el crecimiento radical suprimiendo la producción de etrleno, y un efecto ligeramente negativo sobre el crecimiento del tallo. El efecto global es un dramático aumento de la relación ratz/ta-llo a bajos potenciales hidricos (véase la figura 23 6C), que, junto con el efecto del ABA en el cierre estomático, ayuda a la planta a convivir con el estrés hídrico. Para otro ejemplo de la función del ABA en la respuesta a la deshidratación, véase el estanyo web 23.1

#### El ABA promueve la senescencia de la hoja independientemente del etileno

El ácido abscisico se aisló inicialmente como un factor causante de la abscisión. Sin embargo, desde entonces se ha hecho evidente que el ABA estimula la abscisión de órganos en sólo unas pocas especies y que la hormona principal que provoca la abscisión es el etileno. Por otro lado, el ABA está claramente implicado en la senescencia de la hoja y a través de dicha senescencia podría aumentar de forma indirecta la producción de etileno y estimular la abscisión. (Para un análisis más detallado sobre la relación entre el ABA y el etileno, véase el tema web 23.8.)

La senescencia de la hoja se ha estudado extensamente, y los cambios anatómicos, fisiológicos y bioquímicos que tienen lugar durante este proceso se describen en el capítulo 16. Los segmentos de hoja experimentan la senescencia más rápidamente en oscuridad que en presencia de luz y se vuelven amarrillos como resultado de la degradación de la clorofila. Además, se aumenta la degradación de proteínas y de ácidos nucleicos al estimular varias hidrolasas. El ABA acelera muchisimo la senescencia de los segmentos de hojas y de las hojas intactas.

# MECANISMOS CELULARES Y MOLECULARES DE LA ACCIÓN DEL ABA

El ABA está implicado en efectos fisiológicos a corto plazo (por ejemplo, el cierre estomático), así como en procesos de desarrollo a largo plazo (por ejemplo, la maduración de semillas). Las respuestas fisiológicas rápidas suelen implicar alteraciones en los flujos de iones a través de las membranas y pueden también conflevar cierta regulación génica. Inevitablemente, los procesos a largo plazo implican cambios muy importantes en el patrón de expresión génica.

Las rutas de transducción de señal, que amplifican la señal primaria generada cuando la hormona se une a su receptor, son necesarias para los efectos del ABA a corto y a largo plazo. Los estudios genéticos han demostrado que existen muchos componentes de señalización comunes en ambos upos de respuestas, lo que indica que los mecamamos de señalización pueden ser comunes. En esta sección se describirá lo que se conoce sobre el mecanismo de acción del ABA a nivel celular y molecular

#### El ABA se percibe extracelular e intracelularmente

Aunque se ha demostrado que el ABA interactúa directamente con los fosfolipidos, se supone que el receptor del ABA es una proteira. No obstante, hasta la fecha este receptor proteico no se ha identificado. Se han llevado a cabo experimentos pera determinar si la hormona debe entrar en la célula para ser efectiva, o si puede actuar externamente por unión a un receptor localizado en la superficie exterior de la membrana plasmática. Los resultados sugieron que existen múltiples sitios de percepción

Algunos experimentos señalan a un receptor en la superficie exterior de la célula. Por éjemplo, el ABA microunyectado es meapaz de abrur los estomas en Commelina, o de inhibir la sintesis de ex-amiliasa inducida por GA en protoplastos de aleurona de cebada (Anderson y col. 1994, Gilroy y Jones 1994). Más aún, se ha demostrado que los conjugados impermeables ABA-proteina activan la actividad de los canales iónicos y la expresión génica (Schultz y Quatrano 1997; Jeannette y col. 1999).

Otros experimentos, no obstante, apoyan una localización intracelular del receptor de ABA.

- La aplicación extracelular de ABA es dos veces más efectiva en la inhibición de la apertura estomática a pH 6,15, cuando está totalmente protonado y se incorpora fácilmente en las células guarda, que a pH 8, cuando se encuentra disociado en la forma iónica que no puede cruzar la membrana (Anderson y col. 1994).
- El ABA aportado directa y continuamente al citosol mediante la técnica de la «potch pipette» inhibe los canales de entrada de K<sup>+</sup>, que son necesarios para la apertura estomática (Schwzrtz y col. 1994).
- La microinyección de una forma mactiva de ABA conjugada en las células guarda de Commelina da lugar al cierre estomático después de que los estomas

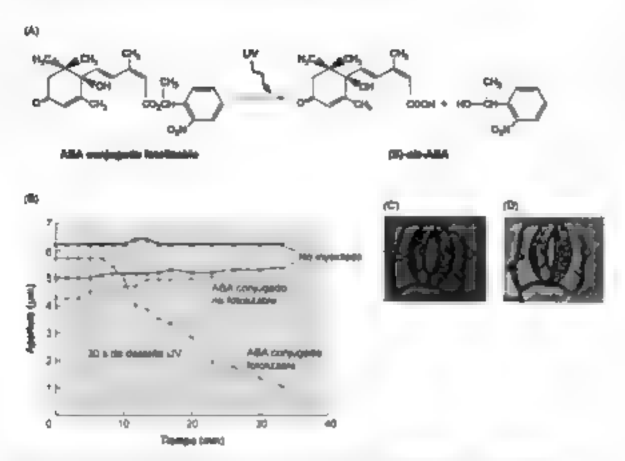


Figure 23.7 Cleire estimético inducido por la forditela UV del ABA conjugado en el citoplasma de la odluía quarda. Se microlryectó ABA conjugado en una unica cálula quarda de los complejos estomáticos
de Commelina. (A) Resoción de fotólism inducida por redisción UV. (B) Apenuras estomáticas registradas antes y después de la exposición de les cálules a 30 segundos de luz UV. (C. D) Micrografías doticas del miemo complejo estomático. En la cálula guarda, de la sone derecha se introdujo el ABA ancapaulado
fotolizable 10 minutos antes de la fotólism por UV (C) y 30 minutos después de la fotólism (D). (A y B de
ABen y col. 1994. C y O gentilisza de A. Allan, de Allan y col. 1994. O American Society Plant Biologista,
retripreso con permiso.)

sean tratados brevemente con radiación UV para activar la hormona (es decir, que sea liberada de su forma molecular [figura 23.7]) (Allan y col. 1994). Las células control inyectadas con una forma no fotolizable de la molécula de ABA conjugada no cierran los estomas tras la radiación UV

De forma conjunta, estos resultados indicas que la percepción extracelular de ABA puede impedir la apertura estomática y regular la expresión genica y el ABA intracelular puede inducir el cierre estomático e arhibir la comiente de entrada de K\* necesaria para su apertura. Así pues, parece ser que existen receptores de ABA tanto extracelulares como intracelulares. No obstante, ninguno de estos receptores se ha identificado o localizado todavía.

# El ABA sumenta el Ca2- y el pH citosólico y despoiariza la membrana

Como analizamos en el capitulo 18, el cierre estomático se produce por una reducción de la presión de turgencia en la célula debida a una salida masiva y continuada de K\* y de aniones de la célula. Durante el encogimiento posterior de la célula debido a la pérdide de agua, el área superficial de la membrana plasmática puede contracrse hasta el 50 %. ¿Donde va esa membrana extra? Parece ser que es incorporada en pequeñas vesiculas por endocitosis (un proceso que implica la reorganización del citoesqueleto de actina). Sin embargo, el primer cambio detectable tras la exposición de las células guarda al ABA es una despolarización transitoria de la membrana causada por la entrada de carga positiva, y un aumento transitorio de la concentración citosólica de calcio (Figura 23 8).

El ABA estimula el aumento de la concentración del Ca<sup>2+</sup> estosólico al inducir tanto la entrada a través de los canales de la membrana como la liberación de calcio al citosol desde los compartimentos internos, como la vacuola central (Schroeder y col 2001). La estimulación de la entrada se produce a través de una ruta que utiliza especies reactivas de oxígeno (ROS), tales como el peróxido de hidrógeno (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) o el superóxido (O<sub>2</sub>\*\*), como segundos mensajeros que conducen a la activación del canal de la membrana plasmática (Per y col. 2000).

La liberación de calcio desde los orgánulos intracelulares de reserva puede ser inducida a partir de una gran variedad de segundos mensajeros, como el mositol 1,4,5trifosfato (IP<sub>3</sub>), la ADP-ribosa cíclica (cADPR) y la propia amplificación del calcio líberado (Ca<sup>2+</sup> autoinducido). Estudios recientes han demostrado que el ABA estimula la sintesis de óxido aftrico (NO) en las células guarda, lo que induce el cierre estomático de alguna forma dependiente de cADPR, indicando que el NO es un po-

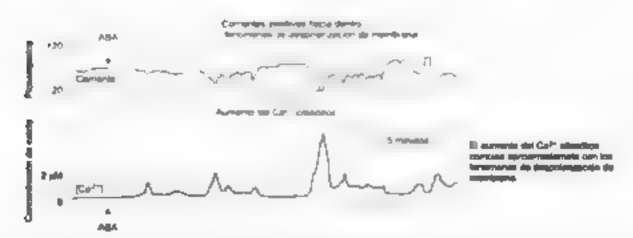


Figure 23.6 Medición simultánes de les comentes poetives de entrada inducidas por ABA y el aumento de las concentraciones del Ca<sup>2+</sup> otosókos inducido por ABA en una célula guarda de Viola faba (haba). La corriente se midió por la técnica del «patch clamp», el calcid se midió usando un colorante fluorescente. El ABA se añadió el sistema en el momento en que indica la flecha que hay en cada caso.

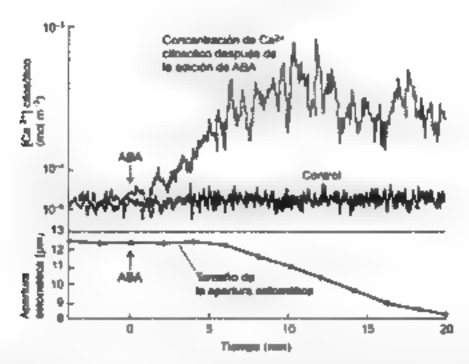


Figure 23.9 Seguimiento del sumento de la concentración de Cair- otrosólico inducido por ASA en iá célula guarda (panel superior) y la apertura estomática inducida por ASA (panel silenor). (Según Manefield y McAineh 1996.)

síble segundo mensajero temprano en la ruta de respuesta. (Nelly y col. 2002) (para un análisis a fondo del NO, véase el capitulo 14 en la página web).

La combinación de la entrada de calcio y la liberación de calcio de los orgánulos internos de reserva aumenta la concentración citosólica de éste de 50 a 350 nM hasta 1 100 nM (1,1 mM) (Figura 23.9) (Mansfield y McAinsh, en Davis 1995). Este aumento es suficiente para provocar el cierre estomático, como se demuestra en el siguiente experimento.

Como en el experimento descrito antenormente, se inicromyectó calcio en células guarda en forma conjugada, de modo que pudieran ser hidroxizadas por un pulso de luz. UV Este método permitió a los investigadores controlar tanto la concentración de calcio libre como el momento de su liberación al citosol. A concentraciones citosólicas de 600 nM o superiores, la liberación del calcio desde la forma conjugada iniciaba el cieme estomático (Gilroy y col. 1990). Este nivel de calcio intracelular está en consonancia con el rango de concentraciones observadas tras el tratamiento con ABA.

En los estudios precedentes, el calcio libre intracelular se midió usando la micromyección de colorantes fluorescente radiométricos sensibles al calcio<sup>2</sup>, como el

<sup>2.</sup> Los colorantes fluorescentes radiométricos sufren un cambio en los espectros de excitución y de emisión cuando unen calcio. En función de esta propiedad, uno puede determinar las concentraciones intracelulares de ambas formas del colorante (con y sin calcio unido) excitándolos con dos longitudes de onda adecuadas. La relación de las dos emissones proporciona una modida de la concentración de calcio que es independiente de la concentración del colorante.

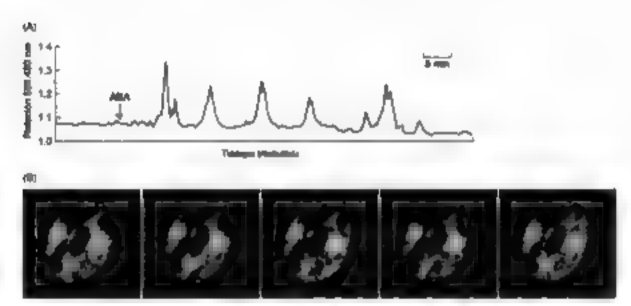


Figure 23.16 Declaciones de calcio inducidas por ASA an Arabidopais en cálulas guarda que expresan el amerito camaleón, un obsorante proteico indicador del calcio. (A) Se indican las cacilaciones elicitadas por ASA por aumentos en la emisión de Rubrescuncia entre 535 y 480 nm. (8) Las imágenes pseudo-coloreadas de fluorescencia en las cálulas guarda de Arabidopais, en azul, verde, amerito y rojo representan el aumento citosólico de la concentración de calcio (Segun Schroeder y col. 2001.) (Ver imágenes en color en el CO.)

fura-2 o el indo-1. Sin embargo, las microinyecciones de colorantes fluorescentes en las células vegetales son dificifes y con frecuencia se produce la muerte de la célula. La proporción de éxito en injecciones viables en *Arabidopsis* es de menos de un 3 %. Por el contrario, las plantas transgénicas que expresan el gen de la proteína indicadora de calcio, amarillo camaleón, hacen posible seguir varias células fluorescentes en paralelo, sin necesidad de las inyecciones invasivas (Allen y col. 1999b) (véase el tema web 23.9). Tales estudios han demostrado que la concentración de Ca<sup>2+</sup> citosólico oscila con diferentes periodicidades, en función de las señales recibidas (Figura 23.10).

Estos resultados apoyan la hipótesis de que un aumento del calcio citosólico, procedente de forma parcial de reservas intracelulares, es el responsable del cierre estomático inducido por ABA. No obstante, la hormona del crecimiento (auxina) puede inducir la apertura estomática, y esta apertura, al igual que el cierre estomático inducido por ABA, está acompañada por un *aumento* del calcio estosólico. Este descubrimiento sugiere que las respuestas celulares dependen más de la periodicidad de las oscilaciones de Ca<sup>2+</sup> (la «firma del Ca<sup>2+</sup>»), que de la concentración total de calcio estosólico.

Además, al aumentar la concentración de calcio citosólico, el ABA provoca la alcalinización del citosol desde un pH de 7,67 a un pH de 7,94. Se ha demostrado que el aumento del pH citosólico activa la salida de K\* por los canales de la membrana plasmática, aparentemente por un aumento del número de canales disponibles para la activación (yease el capítulo 6).

# La activación de canales aniónicos lentos por ABA provoca la despolarización de la membrana

Las rápidas y transitorias despolarizaciones inducidas por ABA son insuficientes como para abrir los canales de salida de K\*, que requieren despolarizaciones continuadas. No obstante, se han observado despolarizaciones a largo plazo en respuesta a ABA. De acuerdo con el modelo actualmente aceptado, la despolarización de la membrana a largo plazo se micia por dos factores. (1) una despolarización transitoria de la membrana plasmática inducida por ABA, acoplada con (2) un aumento del calcio citosólico. Ambas condiciones son necesarias para abrir los canales anionicos lentos activados por calcio (tipo S) de la membrana plasmática (Schroeder y Hagiwara 1990) (véase el capítulo 6). Se ha visto que el ABA activa canales iónicos lentos en las células guarda (Grabov y col. 1997, Per y col. 1997):

La apertura prolongada de estos canales aniónicos lentos permite que grandes cantidades de iones Cl<sup>+</sup> y malato<sup>2</sup> escapen de la célula, moviéndose a favor de sus gradientes electroquímicos (el interior de la célula está negativamente cargado, de modo que empuja el Cl<sup>+</sup> y el malato<sup>2+</sup> fuera de la célula ya que en el exterior las concentraciones de Cl<sup>+</sup> y malato<sup>2+</sup> son inferiores). El flujo de salida de iones Cl<sup>+</sup> y malato<sup>2+</sup> genera una fuerte despolarización de la membrana, lo que unicia la apertura de los canales de salida de K<sup>+</sup> inducidos por voltaje.

En apoyo de este modelo, los anhibidores que bloquean los canales aniônicos lentos, como el ácido 5-nitro-2,3-femilpropilaminobenzoico (NPB), también bloquean el cierre estomático inducido por ABA. Los inhibidores de los canales iónicos rápidos (tipo R), como el ácido 4,4'-diisotiocianatostibenceno-2,2'-disulfónico (DIDS), no tienen efecto sobre el cierre estomático inducido por ABA (Schwartz y col. 1995).

Otro factor que puede contribuir a la despolarización de la membrana es la inhibición de la H'-ATPasa de la membrana plasmática. El ABA inhibit el bombo de protones estimulado por la luz del azul en protoplastos de las células guarda (Figura 23-11), de acuerdo con el modelo que sugiere que la despolarización de la membrana plasmática por ABA está causada parcialmente por un descenso de la actividad de la H'-ATPAsa de la membrana plasmática. No obstante, el ABA no inhibit directamente el bombo de protones

Al menos en *Vicia faba* (haba), la H<sup>\*</sup>-ATPasa de las bojas está fuertemente inhibida por calcio. Una concentración de calcio de 0,3 μM bloquea el 50 % de la actividad de la H<sup>\*</sup>-ATPasa y in la concentración de calcio es de 1 μM, el enzima se bloquea completamente (Kinoshita y col. 1995). Parece que hay dos factores que contribuyen a la inhibición por ABA del bombeo de protones de la membrana plasmática: un aumento en la concentración entosólica de Ca<sup>2\*</sup> y la alcalinización del citosol

Además del cierre estomático, el ABA impide la apertura estomática inducida por luz. En este caso, el ABA actúa por ambisción de la entrada de K\* a través de los caDe acuerdo con este modelo, se ha demostrado que el ABA estimula el metabolismo del fosfornositol en las células guarda de *Vicia faha* (haba). Para detectar el efecto del ABA sobre la liberación del IP<sub>3</sub>, fue necesario incluir al Li<sup>\*</sup> en el medio de meubación como inhibidor de la mositolfosfatasa, que rápidamente elimina los grupos fosfato del IP<sub>3</sub>. En estas condiciones, se midió un aumento del nivel de IP<sub>3</sub> inducido por ABA de un 90 % después de 10 segundos de tratamiento hormonal (Loe y col. 1996). Estudios recientes en *Arabidopsis* usando DNA antisentido para bloquear la expresión de una fosfolipasa C inducida por ABA hun demostrado que se necesita este enzuma para inducir los efectos del ABA en la germinación, el crecimiento y la expresión génica (Sanchez y Chua 2001).

Las proteinas G heterotriméricas pueden mediar los efectos del ABA en los movimientos estomáticos. Por ejemplo, en la mayoria de los estudios con *Victa faba* se ha demostrado que los activadores de la proteína G, como GTPyS, pueden inhibir la actividad de los canales de entrada de K\*. De acuerdo con los resultados obtenidos con inhibidores, el ABA es incapaz de inhibir los canales de K\* de entrada en la célula o la apertura estomática inducida por luz en un mutante de *Arabidopsia* con una subunidad Got defectuosa (Wang y col. 2001). No obstante, el ABA todavía promuevo el cierre estomático en este mutante, lo que indica que la inhibición de la apertura y la promoción del cierre estomático tienen lugar por dos rutas diferentes que terminan en el mismo punto, el cierre de los estomas.

Se han identificado otros posibles segundos mensajeros que mediarian en la respuesta del ABA, como el ácido fosfatidico y el *mio*-mositolhexafosfato (IP<sub>e</sub>), pero la relación de estos compuestos con la sefinización del IP, y del Ca<sup>2</sup> no se conoce todavía.

Todos estos experimentos indican que el cierre estomático en las células guarda responde a múltiples señales, posiblemente implicando a múltiples receptores y solapando rutas de transducción de señal.

#### Les proteins quinasse y proteins fosfatasse participan en la acción del ABA

Casi todos los sistemas de señalización implican reacciones de fosfonlación y desfosforilación de proteinas en algún punto de la ruta. Así, podemos esperar que la transducción de señal en las células guarda, con sus multiples entradas sensoriales, implique a proteína quinasas y proteína fosfatasas. Se puede aumentar artificialmente la concentración de ATP en el interior de las células guarda, lo que permite al citoplasma equilibrarse con la disolución del interior de la pipeta (véase el capitulo 6) y activar notablemente los canales aniónicos lentos.

Esta activación de los canales aniónicos lentos por ATP desaparece por la adición de inhíbidores de proteina quinasas en la solución de la pipeta introducida en la célula (Schmidt y col. 1995). Los inhibidores de la proteina quinasa también bloquean el cierre estomático inducido por ABA. Por el contrario, una reducción de la concentración del ATP mactiva los canales aniómicos lentos. Experimentos adicionales confirman que esta inactivación es debida a la presencia de proteina fosfatasas, que eliminan los grupos fosfatos que están covalentemente unidos a las proteínas. En vista de estos resultados, parece que la fosforilación y desfosforilación de proteínas tiene un papel importante en la ruta de transducción de señal de las células guarda,

Recientemente han aparecido evidencias directas de una proteina quinasa activada por ABA (AAPK) en las células guarda de *Vicia faba* (En y Assmann 1996, Mori y Muto 1997). La actividad AAPK parece ser necesaria para la activación de las comentes de aniones tipo S y el cierre estomático. Este enzima es una proteína quinasa autofosfoniante que bien forma parte de la ruta de transducción de señal del ABA independiente del Ca<sup>2+</sup> o bien actua después de los acontecumientos de señalización inducidos por calcio. (Se analizará brevemente la presencia de las dos rutas para la acción del ABA, la dependiente y la independiente de Ca<sup>2+</sup>.) Ademáa, se ha implicado a dos proteína quinasas dependientes de Ca<sup>2+</sup>, así como MAP quinasas, en la regulación de la apertura estomática por ABA.

El análisis de los mutantes insensibles al ABA está ayudando a la identificación de los genes que codifican los componentes de la ruta de transducción de señal. Las mutaciones abil-1 y abil-1 dan higar a insensibilidad al ABA tanto en semillas como en plantas adultas. Estos mutantes abi muestran fenotipos que corresponden a defectos en la señalización del ABA, incluida la reducción de la dormición de la semilla, una tendencia al marchitamiento (debida a una inadocuada regulación de la apertura estomática) y una disminución de la expresión de varios genes inducibles por ABA.

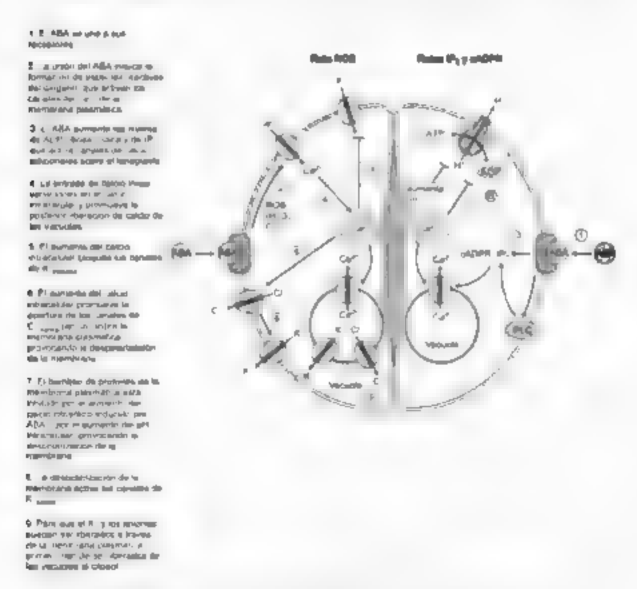
Los defectos en la respuesta estomática incluyen la insensibilidad al ABA en los canales aniónicos tipo S (tanto en los canales de entrada de K\* como en los de salida de la célula) y la reorganización de actina. Aunque no responden al ABA, los estomas mutantes se cierran cuando se exponen a concentraciones externas de Ca²\*, lo que sugiere que son defectuosos en su capacidad para miciar la señalización del Ca²\*. En consonancia con este hallazgo, en estos mutantes el ABA no induce oscilaciones de Ca²\* (Allen y col. 1999a).

# Las proteíns fosfatasas ABI son reguladores negativos de la respuesta al ABA

Se han clonado los genes ABH y ABI2 de Arabidopsis y se ha determinado que codifican dos serma/treonina proteina fosfatasas. Este descubrimiento sugiere que ABH y ABI2 regular la actividad de proteinas diama por desfosfonlación de residuos de serina o treonina, pero no se ha identificado de forma definitiva ninguno de sus sustratos.

Como las mutaciones *abi l-1* y *abi2-1* son responsables de un descenso en la respuesta al ABA, se supuso micialmente que los genes de tipo silvestre *promovian* la respuesta al ABA. Sin embargo, las mutaciones originales tentan que ser dominantes más que recesivas y los estucios recientes han demostrado que actúan como «dominantes negativos», es decir, una copia defectuosa del gen es suficiente como para internampir la respuesta al ABA por el bioqueo de la actividad de los productos del gen funcional que queda en el alelo de tipo silvestre.

En consecuencia, se obtuvieron mutantes recesivos de ABII que mostraban una pérdida simple de la actividad ABII. Estos mutantes recesivos de ABII actualmente tienen una sensibilidad aumentada al ABA (Gosti y col. 1999). Más aun, la sobreproducción de productos del gen de tipo silvestre o de sus homólogos (proteínas intimamente re-



Pigure 23.12 Modelo simplificado de la señelización del ASA en les célules guarda. El efecto neto es la pérdida de potasio y su enión (Ch o melisso<sup>2</sup>-) de la célule. (Pi × receptor: ROS × especia reactive del oxigeno; cADPR > ADP-ribosa ciclica; proteina G × proteina de unión a GTP: PLC × tostolipasa C.)

detoxifican especies activas de oxigeno y proteinas reguladoras como factores de transcripción y proteina quinasas.

En algunos casos se ha demostrado directamente la estimulación de la transcripción por ABA. La activación genica por ABA está mediada por factores de transcripción. Se han identificado cuatro clases principales de secuencias que confieren inducibilidad por ABA y se han caracterizado proteinas de unión a estas secuencias (véase el tema web 23.10). En condiciones de estrés, la inducción de la expresión génica puede ser dependiente o independiente de ABA y se han identificado factores de transcripción adicionales que mediam especificamente las respuesta al frio, a la sequia o a la salimidad (véase el capitulo 25).

Se han identificado algunos elementos de DNA implicados en la represión transcripcional por ABA. Los mejor caracterizados son los elementos de respuesta a giberelinas (GAREs) que median la expresión del gen de la α-amiliasa inducible por giberelina y reprimible por ABA (véase el capitulo 20).

Mediante métodos genéticos se han identificado cuatro factores de transcripción implicados en la activación génica de ABA, las mutaciones en los genes que codifican estas proteínas reducen la respuesta de las semillas al ABA. Los genes VP1 (VI-VIPAROUS-1) de maiz y ABI3 (INSE VSITIVE ABA-3) de Arabidopsis codifican proteínas muy similares y los genes ABI4 y ABI3 codifican miembros de otras dos familias de factores de transcripción. VP1 ABI3 y ABI4 son miembros de familias génicas que se encuentran sólo en plantas. Por el contrario, ABI5 es un miembro de la familia de la cremaliera de leucina (bZIP), cuyos miembros se encuentran en todos los eucariotas (Finkelstein y Lynch 2000).

Por métodos no genéticos se han identificado otros miembros adicionales de la aubfamilia ABIS que están también muy relacionados con la expresión génica inducida por ABA, por el embrión, en respuesta a la sequia o al estrés salino. La caracterización de los mutantes vp / abi4 y abi5 ha demostrado que cada uno de estos genes activa o reprime la transcripción, en función del gen diana. Como el promotor de un gen determinado contiene sitios de unión para diversos reguladores, es probable que los factores de transcripción actuen en complejos que constan de diferentes combinaciones de reguladores, cuya composición vendrá determinada por la combinación de los reguladores y los sitios de unión disponibles.

Hasta la fecha, se ha demostrado que la proteina ABIS VPI interactúa fisicamente con una gran vamedad de proteinas, incluidas ABIS y su homólogo en arroz (TRABI). ABIS también forma homodimeros y heterodimeros con otros miembros de la familia bZIP. Hay una evidencia adicional de que las interacciones indirectas pueden ser mediadas por proteínas 14-3-3, una clase de proteínas ácidas que dimenizar y facilitan las interacciones proteína-proteína en una gran variedad de funciones de señalización, transporte y enzimáticas (véase el terma web 23.11). Estos estudios demuestran la capacidad de unión especifica entre varios factores de transcripción predichos pa-

sensibilidad al etileno) (Ghassemian y col. 2001) (véase el capitulo 22). Además de mostrar defectos en las respuestas al ABA y al etileno, las mutaciones de este gen daban lugar a defectos en las respuestas a auxinas, a ácido jasmónico y a estrés. Este gen codifica una proteína de unión a membrana que parece representar un punto de «eruce», es decir, un intermediario común de señalización que media las respuestas a diferentes señales.

El catabolismo del IP<sub>3</sub>. Otras investigaciones han permitido identificar mutantes de la señalización de ABA basados en una expresión incorrecta de genes marcadores controlados por promotores que responden al ABA. Aunque los defectos en algunos de estos mutantes están limitados a la expresión génica, otros afectan a las respuestas de crecimiento vegetal. Uno de estos mutantes, llamado fiery (fry) por reflejar la intensidad de la emisión liminosa por un gen marcador que combina la región codificante de la luciferasa con el promotor inducible por ABA y por estrés, también es hipersensible al ABA y a la inhibición de la germinación y el crecimiento por estrés. El gen FIERY codifica un enzima necesario para el catabolismo de IP<sub>3</sub> (Xiong y col. 2001). El fenotipo mutante demuestra que la capacidad de atenuar, así como de inducir, la señalización del estrés es importante para el éxito de la inducción de la tolerancia al estrés.

La señalización del ABA implica la acción coordinada de reguladores positivos y negativos que afectan a procesos tan diversos como la transcripción, el procesamiento del RNA, la fosforilación de proteínas o la farnesilación y el metabolismo de los segundos mensajeros, del mismo modo que los mecanismos de señalización documentados para otras hormonas vegetales. Poco a poco se están identificando los componentes de la ruta de la señalización y, con frecuencia, se encuentra que funcionan en respuesta a señales múltiples. El reto siguiente es determinar cómo pueden conducir a respuestas especificas al ABA

#### RESUMEN

El ácido abscísico tiene una función principal en la dormición de semillas y yemás, así como en respuesta al estrés hidrico. El ABA es un compuesto terpenoide de 15 carbonos, derivado de la porción terminal de los carotenoides. El ABA en los tejidos se puede cuantificar por bioensayos basados en el crecimiento, la germinación o el cierre estomático. La cromatografía de gases, el HPLC y los inmunoensayos son las técnicas más fiables y precisas disponibles para cuantificar los niveles de ABA.

El ABA se produce por la ruptura de un precursor carotenoide de 40 carbonos que se sintetiza a partir del esopentenil difosfato a través de la ruta terpenoide. El ABA se esactiva por degradación oxidativa y por conjugación.

En general, la respuesta al ABA parece estar regulada por más de una ruta de transducción de señal, incluso dentro de un mismo tipo de célula. Esta redundancia es coherente con la capacidad de las células vegetales de responder a multiples estímulos sensoriales. Hay una evidencia genética de un cruce entre la señalización del ABA y la señalización de todas las otras clases principales de fitohormonas, así como con los azucares.

#### **MATERIAL WEB**

#### **TEMAS WEB**

#### 23.1 La estructura del ácido funulárico de las hepáticas

Aunque mactivo en las plantas superiores, el acido lunulárico parece tener una función similar al ABA en las hepáticas.

23.2 Les necesidades estructureles pers la actividad biológica del ABA. Para ser activo como hormona, el ABA necesita ciertos grupos funcionales.

#### 23.3 El bioensayo del ABA

Se han usado varios tejidos que responden al ABA para detectar y cuantificar ABA.

#### 23.4 Les proteínes necesaries pera la tolerancie a la desecación

El ABA induce la sintesis de proteinas que protegen a las cé ulas de deño por desecacion

#### 23.5 Tipos de semillas latentes y las funciones de los factores ambientales

Este análisis se extiende a los vanos tipos de semillas latentes y describe cómo los factores ambientales afectan a la domición de las semillas.

#### 23.6 La longevided de les semillas

En ciertas condiciones las semillas pueden permanecer latentes cientos de años.

# 23.7 Mapeo genético de la dormición: el locus mercador cuantitativo (QLT), una cuantificación de la dormición vegetativa combinada con la aproximación de un cen candidato.

Se describe un método genético para la determinación del numero y localización cromosómica de los genes que afectan a un carácter cuantitativo influido por muchos genes no relacionados.

#### 23.8 La senescencia Inducida por ABA y etileno

Se han creado mutantes insensibles a la hormona para distinguir los efectos del etileno de los que produce el ABA sobre la senescencia.

# 23.9 El amarillo camaleón, una herramienta no invasiva para cuantificar el calcio intracelular

Se describen las características de la proteina de color amarillo camaleón que permite actuar como marcador de la concentración de calcio.

#### 23.10 Los elementos promotores que regulan la expresión génica inducida por ABA

Se muestra una tabia con los diferentes elementos de respuesta a ABA.

#### 23.11El sistema doble hibrido

El factor de transcripción GAL4 se puede usar para detectar las interacciones proteina-proteina en ievadura.

#### Energoe web

#### 23.1 Heterofilia en plantes acuáticas

El ácido abacisico induce una morfologia de tipo aéreo en las hojas de plantas acuáticas

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Allan A. C., Fricker M. D., Ward J. L., Beale M. H. y Trewayas A. J. (1994) Two transduction pathways mediate rapid effects of abscisic acid in *Commelina* guard cells. *Plant Cell* 6: 1319–1328.
- Allen G. J., Kuchitsu K., Chu S. P., Murata Y y Schroeder J. I. (1999a) Arabidopsis abi(-) and abi2-1 phosphatase mutations reduce absersic acid-induced cytoplasmic calcium rises in guard cells. *Plant Cell* 11, 1785–1798.
- Allen G. J., Kwak J. M., Chu S. P., Liopia J., Tsien R. Y., Harper J. F. y Schroeder J. I. (1999b) Cameleon calcium indicator reports cytoplasmic calcium dynamics in *Arabidopsis* guard cells. *Plant J.* 19: 735–747.
- Anderson B. E., Ward J. M. y Schroeder J. J. (1994) Evidence for an extracellular reception site for abscisic acid in *Commelina* guard cells. *Plant Physiol.* 104:1177–1183.
- Beardsell M. F. y Cohen D (1975) Relationships between leaf water status, abscisic acid levels, and stomatal resistance in maize and sorghum. *Plant Physiol.* 56 207–212.

- Bowley J. D. y Black M. (1994) Seeds. Physiology of Development and Germination, 2\* ed. Plenum, New York.
- Cutler S., Ghassemian M., Bonetta D., Cooney S. y McCourt P. (1996) A protein farnesyl transferase involved in abscisic acid signal transduction in *Arabidopsis* Science 273 1239–1241.
- Davies P. J., ed. (1995) Plant Hormones. Physiology, Biochemistry and Molecular Biology, 2<sup>a</sup> ed. Kluwer Dordrecht, Netherlands.
- Davies W. J. y Zhang J. (1991) Root signals and the regulation of growth and development of plants in drying soil. Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 42: 55-76.
- Finkelstein R. R. y Lynch T J (2000) The *Arabidopsis* abscisic acid response gene ABI5 encodes a basic feucine zipper transcription factor. *Plant Cell* 12: 599–609.
- Finkelstein R. R., Wang M. L., Lynch T. J., Rao S. y Goodman H. M. (1998) The Arabidopsis abscisic acid response locus ABI4 encodes an APETALA2 domain protein. Plant Cell 10: 1043–1054.
- Ghassemian M., Nambara E., Cutler S., Kawaide H., Kamiya Y. y McCourt P. (2000). Regulation of abscisic acid signaling by the ethylene response pathway in *Arabidopsis Plant Cell* 12, 1117-1126.
- Gilroy S. y Jones R. L. (1994) Perception of gibberellin and abscisic acid at the external face of the plasma membrane of barley (Hordenn vulgare L.) aleurone protoplasts. Plant Physiol. 104: 1185–1192.
- Gilroy S., Read N. D. y Trewavas A. J. (1990) Elevation of cytoplasmic calcium by caged calcium or caged mositol trisphosphate unitiates stomatal closure. *Nature* 343: 769–771.
- Gomez-Cadenas A., Zentella R., Walker-Simmons M. K. y Ho T.-H. D. (2001) Gibberellin/abscisic acid antagonism in barley aleurone cells. Site of action of the protein kinase PKABA1 in relation to gibberellin signaling molecules. *Plant Cell* 13: 667–679.
- Gosti F., Beaudoin N., Serizet C., Webb A. A. R., Vartanian N. y Giraudat J. (1999). ABI1 protein phosphatase 2C is a negative regulator of abscisic acid signaling. Plant Cell 11, 1897–1909.
- Grabov A., Leung J., Giraudat J. y Blatt M. (1997) Alteration of amon channel kinetics in wild-type and abil-1 transgenic Nicotiana benthamiana guard cells by abscisic acid. Plant J. 12, 203–213
- Hoecker U., Vasil I. K. y McCarty D. R. (1995) Integrated control of seed maturation and germination programs by activator and repressor functions of Viviparous-1 of maize. *Genes Dev.* 9: 2459–2469
- Hugouvieux V., Kwak J. M. y Schroeder J. I. (In press) A mRNA cap binding protein, ABH1, modulates early abscisic acid signal transduction in *Arabidopsis*. Cell

- Jeannette E., Rona J.-P., Bardat F., Cornel D., Sotta B. y Miginiac E. (1999) Induction of RAB18 gene expression and activation of K<sup>+</sup> outward rectifying channels depend on an extracellular perception of ABA in Arabidopsis thaliana suspension cells. Plant J. 18: 13–22.
- Kinoshita T., Nishimura M. y Shimazaki K.-I. (1995) Cytosolic concentration of Ca<sup>2+</sup> regulates the plasma membrane HT-ATPase in guard cells of fava bean. *Plant Cell* 7, 1333—1342.
- Koornneef M., Jorna M. L., Brankborst-van der Swan D. L. C. y Karssen C. M. (1982). The isolation of abscisic acid (ABA) deficient mutants by selection of induced revertants in non-germinating gibberellin sensitive lines of Arabidopsia thaliana L. Heynh. Theor. Appl. Genet. 61, 385–393.
- Lee Y, Choi Y B., Suh S., Lee J., Assmann S. M., Joe C. O., Kelleher J. F. y Crain R. C. (1996) Abscisic acid-induced phosphomosriide turnover in guard cell protoplasts of *Vicia faba*. *Plant Physiol*. 110: 987–996.
- Li J. y Assmann S. M. (1996) An abscisic acid-activated and calcium-independent protein kinase from guard cells of fava bean. *Plant Cell* 8: 2359–2368.
- Manafield T. A. y McAinsh M. R. (1995) Hormones as regulators of water balance. En Plant Hormones. Physiology. Biochemistry and Molecular Biology, 2\* ed., P. J. Davies, ed., Kluwer, Dordrecht, Netherlands, page 598-616.
- Milborrow B. V. (2001) The pathway of biosynthesis of abscisic acid in vascular plants. A review of the present state of knowledge of ABA biosynthesis. J. Exp. Bot. 52, 1145–1164.
- Mori I. C. y Muto S. (1997) Abscisic acid activates a 48-kilodalton protein kinase in guard cell protoplasts. *Plant Physiol* 113, 833-839.
- Numbers E., Hayama R., Tsuchiya Y., Nishimura M., Kawaide H., Kamiya Y. y Naito S. (2000) The role of abi3 and first loci in Arabidopsis thaliana on phase transition from late embryo development to germination. Dev. Biol. 220, 412–423.
- Neill S. J., Desikan R. Clarke A. y Hancock J. T. (2002) Nitric oxide is a novel component of abscisic acid signaling in stornatal guard cells. *Plant Physiol.* 128, 13–16.
- Pei Z.-M., Kuchitsu K., Ward J. M., Schwarz M. y Schroeder J. I. (1997) Differential abscisic acid regulation of guard cell slow amon channels in *Arabidopsis* wild-type and abil and abi2 mutants. *Plant Cell* 9: 409–423.
- Pei Z. M., Murata Y., Benning G., Thomine S., Klusener B., Allen G. J., Grill E. y. Schroeder J. I. (2000) Calcium channels activated by hydrogen peroxide mediate abscisic acid signalling in guard cells. *Nature* 406: 731–734.
- Raz V. Bergervoet J. H. W. y Koornneef M. (2001) Sequential steps for developmental arrest in Arabidopsis seeds. Development 128, 243-252.
- Rock C. D. (2000) Pathways to abscisic acid-regulated gene expression. New Phytol. 148: 357–396.

# Capítulo 24

# EL CONTROL DE LA FLORACIÓN

La mayoria de La Gente asocia la llegada de la primavera a la proliferación de flores. Incluso, muchos viajeros planifican cuidadosamente la época de sus viajes para hacerlos coincidir con épocas específicas de floración: cítnicos en flor a lo largo del camino de las flores en el sur de California o tulipanes en Holanda. En Washington D. C. y en Japón, los cerezos en flor son recibidos con ceremonias especiales. A medida que la primavera avanza hacia el verano, el verano al otoño y de éste al invierno, las plantas silvestres van floreciendo en momentos determinados.

A pesar de que es bien conocida la estrecha correlación que hay entre la floración y las estaciones, este fenómeno plantea ciertas cuestiones fundamentales que serán estudiadas en este capítulo:

- ¿Cómo pueden las plantas seguir las estaciones del año y el momento del día?
- ¿Qué señales medioambientales controlan la floración y cómo perciben las plantas estas señales?
- ¿Cómo son transducidas las señales medioambientales para llevar a cabo los cambios del desarrollo asociados con la floración?

En el capitulo 16 analizamos la función de los menstemos apicales radicales y del brote o caulinares en el crecimiento y desarrollo vegetativo. La transición a la floración implica cambios esenciales en el patrón de morfogenesis y diferenciación celular en el menstemo apical caulinar. En última instancia, este proceso conduce al desarrollo de los órganos florales (sépalos, pétalor, estambres y carpelos) (véase la figura 1.2A on tema web 1.2).

Unas células especializadas en las anteras sufren meiosis para dar lugar a cuatro microsporas haploides que se convertirán en los granos de polen. Del mismo modo, una célula en el primordio seminal se divide meióticamente para producir cuatro megásporas haploides, una de las cuales sobrevive y sufre tres divisiones mitóticas para

formar las células del saco embrionario (véase la figura 1.2B en tenta web 1.2). El saco embrionario representa el gametofito femenino maduro. El grano de polen, con su tubo germinativo, es el gametofito masculino maduro. Las dos estructuras gametofiticas producen los gametos (la ovocélula y las células espermáticas) que se fusionan para formar el zigoto diploide, la primera etapa de la nueva generación esporofítica,

Es evidente que las flores representan un complejo de estructuras altamente especializadas que differen sustancialmente de las que posee la forma vegetativa en tipos de células y forma. La transición a la floración implica cambios radicales en el destino de las células en el meristemo apical caulinar. En la primera parte do este capítulo analizaremos estos cambios, que se denominan desarrollo floral. Recientemente se han identificado los genes que tienen una función esencial en la formación de los órganos florales. Estos estudios han aportado nueva luz sobre el control genético del desarrollo reproductivo de la planta.

Los procesos que se producen en el ápice caulurar y que mducen al menstemo apical a producir flores se conocen como evacación floral. En la segunda parte de este capítulo analizaremos los acontecimientos que conducen a la evocación floral. Las señales del desarrollo que dan lugar a la evocación floral incluyen factores endógenos como los ritmos circultamos, el cambio de fase y hormonas, y factores externos como la duración del dia (fotoperiodo) y la temperatura (vernalización). En el caso del fotoperíodo, las señales que se transmiten desde las hojas, conocidas globalmente como estimado floral, se transportan al menstemo apical del broto. Las interacciones de estos factores endógenos y externos permiten a la planta sincronizar su desarrollo reproductivo con el entorno.

#### MERISTEMOS FLORALES Y DESARROLLO DE LOS ÓRGANOS FLORALES

Normalmente, los menstemos florales se pueden distinguir de los menistemos vegetativos por su mayor tamaño, incluso en las primeras etapas del desarrollo reproductivo. La transición desde el desarrollo vegetativo al reproductivo está marcada por un aumento en la frecuencia de las divisiones celulares en la zona central del menitemo apical del brote. En el menistemo vegetativo, las células de la zona central completan sus ciclos de división lentamente. Cuando comienza el desarrollo reproductivo, el aumento en el tamaño del menistemo se debe en gran parte al aumento en la tasa de división de estas células centrales. Recientemente, mediante estudios genéticos y moleculares, se ha identificado una red de genes que controlan la morfogênesis floral en Arabidopsis, boca de dragón (Antirrhimum) y otras especies.

En esta sección nos centraremos en el desarrollo floral de *Arabidopsis*, una planta que ha sido ampliamente estudiada (Figura 24.1). En primer lugar desarrollaremos

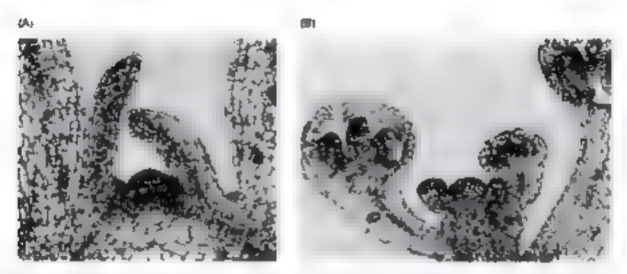


Figura 24-2 Sección longitudinal de una región apical del brota vegetativo (A) y reproductivo (B) en Arabidopala (Fotos contrala de V. Gritti' y M. Nelson, ensambledas y mercadas por E. Himelblau.)

A medida que las plantas inician su desarrollo reproductivo, el menistemo vegetativo se transforma en un meristemo primario de inflorescencia indeterminado que produce los menistemos florales en su peniferia (Figura 24.2). Las yemas laterales de las hojas caulinares (hojas de inflorescencia) se desarrollan en meristemos secundarios de inflorescencia y su actividad repita el patrón de desarrollo del menistemo primario de inflorescencia, como se muestra en la figura 24.1A

#### Los cuetro tipos de órganos florales se inician como verticilos separados

Los menstemos florales forman cuatro tipos de órganos florales: sépalos, pétalos, estambres y carpelos (Coen y Carpenter 1993). Este conjunto de órganos se inicia en unillos concéntricos, llamados verticilos, alrededor de la periferia del menstemo (Figura 24.3). El micro de los órganos más internos, los carpelos, consume todas las células menstemáticas de la cúpula apical y sólo se encuentran primordios florales cuando las yemas florales se desarrollan. En las flores de las plantas de *Arabidopsis* tipo silvestre, los verticilos se ordenan del siguiente modo:

- El primer verticilo (el más externo) consta de cuatro sépalos, que son verdes en la madurez.
- El segundo verticilo está formado por custro pétalos, que serán biancos en la madurez.
- El tercer verticilo consta de seis estambres, dos de los cuales son más cortos que los otros cuatro.

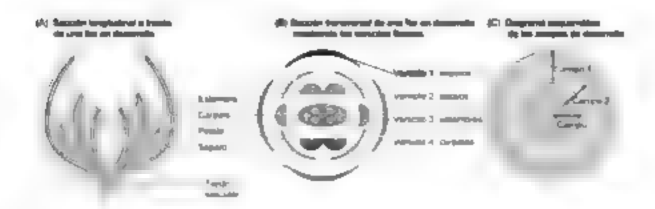


Figure 24.3 Los órganos florales se inician secuencialmente en el meristemo floral de Arabidopaia. (A y 8) Los órganos florales producidos en verticitos sucesivos (anilios concentricos), que empiezan con los sépalos y prograssar hacia dentro. (C) De scuerdo con el modelo combinatorio, las funciones de cada verticilo están deserminadas por el solaparmento de los campos de desarrollo. Estos campos corresponden a los patrones de expresión de genes de identidad de órgano específicos de floras. (Segun Bewley y col. 2000.)

 El cuarto verticilo es un único órgano complejo, el gineceo o pistilo, que está formado por un ovario con dos carpelos fusionados, cada uno de los cuales contiene numerosos primordos seminales y un pequeño estilo cubierto por un estigina (Figura 24.4).

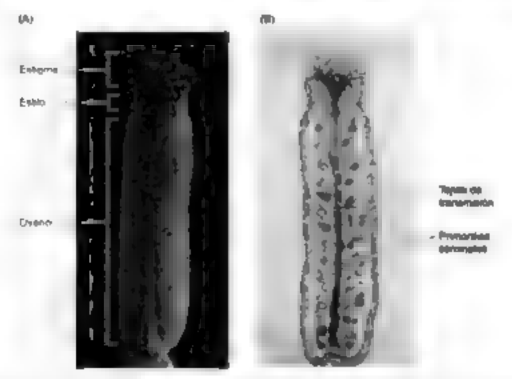


Figure 24.4 Los pistios de Arabidopsis constan de dos carpetos fusionados, cada uno de los cuales contiane muchos primordios seminaies. (A) Micrografía alectrónica da barrido de un pistio, mostrando el setigma, un estilo corto y el overio. (B) Sección fongitudinal de un pistio, mostrando los numerosos primordios seminales. (Según Gaseer y Robinson-Beers, 1993, contrete de C.S. Passer, OSociety of Plant Biologist, reimpresa con permiso.)

### El desarrollo floral está regulado por tres tipos de genes

Las mutaciones han permittido identificar tres clases de genes que regulan el desarrollo floral, genes de identidad del órgano floral, genes catastrales y genes de identidad del menistemo.

- 1 Los genes de identidad del órgano floral controlan directamente la identidad floral. Las protomas codificadas por estos genes son factores de transcripcion que probablemente controlan la expresión de aquellos genes cuyos productos están implicados en la formación y/o funcion de los órganos florales.
- 2. Los genes catastrales actúan como reguladores espaciales de los genes de identidad del órgano floral estableciendo lumites a su expresion. (La palabra inglesa cadante indica el mapa o descripción que muestra los lumites de propiedades con finalidad fiscal.)
- 3 Los genes de identidad del meristemo son necesarios para la inducción inicial de los genes de identidad de órgano. Estos genes son reguladores positivos de la identidad de los órganos florales.

### Los genes de identidad del meristemo regulan la función del meristemo

Los genes de identidad del menistemo deben estar activos para que los primordios formados en la periferia del menistemo apical lleguen a ser menistemos florales. (Recuérdese que un menistemo apical que está formando menistemos florales en su periferia se conoce como un menistemo de inflorescencia). Por ejemplo, mutantes de Antirrhimim (boca de dragón) con el gen FLORICAULA de identidad del menistemo defectuoso, desarrollan una inflorescencia que no produce flores. El gen mutante floricanda provoca la formación de menistemos de inflorescencia adicionales en las axillas de las brácteas, en lugar de menistemos florales. El gen floricanda silvestre (FLO) controla la etapa determinante en la que se establece la identidad del menistemo floral.

En Arabidopsis, AGAMOUS-LIKE 201 (AGL20). APETALAI (API) y LEAFY (LFY) son genes criticos en la ruta génica que debe ser activada para establecer la identidad del meristemo floral. LFY es la versión en Arabidopsis del gen FLO de Antirrhimim. El gen AGL20 nene un papel central en la evocación floral al integrar las señales de varias rutas diferentes que implican factores ambientales e internos (Borner y col. 2000). AGL20 parece servir como un interruptor general del inicio del desarrollo floral.

Il Conocido también como SOC1, del siglés rapresor of overexpression of constans 1 supresor de la sobreexpressión de constans 1.

Una vez activado, AGL20 micia la expresión de LFY, y LFY a su vez activa la expresión de API (Simon y col. 1996). En Arabidopsis, LFY y API están implicados en un buele de retroalimentación positiva; es decir, la expresión de API también estimula la expresión de LFY

### Les mutaciones homeóticas permitieron la identificación de los genes de identidad del órgano floral

Los genes que determinan la identidad del organo floral fueron descubiertos como mutantes homeóticos florales (véase el capítulo 14 en la página web). Como analizamos en el capítulo 14, las mutaciones en la mosca de la fruta, *Drosophila*, permitieron la identificación de un conjunto de genes homeóticos que codifican factores de transcripción que determinan la localización en que se forman estructuras específicas. Estos genes actúan como interruptores en el desarrollo que activan el programa genético completo de una estructura determinada. La expresión de los genes homeóticos proporciona su identidad a los órganos.

Como ya vimos en este capítulo, las flores de las dicotiledóneas constan de sucesivos verticilos de órganos que se forman como resultado de la actividad de los menistemos florales: sépalos, pétalos, estambres y carpelos. Estos órganos son generados cuándo y dónde están debido a la expresión ordenada y a las interacciones de un pequeño grupo de genes homeóticos que especifican la identidad de los órganos florales.

Los genes de identidad del órgano floral fueron identificados mediante mutaciones homeóticas que alteraban la identidad de éstos, de modo que los órganos florales aparecian en un lugar equivocado. Por ejemplo, plantas de *Arabidopsis* con mutaciones en el gen *APETALA2 (AP2)* producen flores con carpelos donde deberian estar los sépalos y estambres donde normalmente están los pétalos.

Los genes homeóticos que se han cionado codifican factores de transcripción (protemas que controlan la expresión de otros genes). La mayorta de los genes homeóticos pertenecen a una familia de secuencias conocidas como genes MADS box, mientres que los genes homeóticos animales contienen secuencias Hamadas homeoboxes (véase el capitulo 14 en la págma web).

La mayoria de los genes que determinan la identidad del órgano floral son genes MADS box, como el gen DEFICIENS de Anthurriman y los genes AGAMOUS, PIS-TILLATAI y APETALA3 de Arabidopsis. Los genes MADS box comparten una característica común, una secuencia de nucleótidos muy conservada conocida como MADS box, que codifica una estructura proteica conocida como dominio MADS. El dominio MADS permite que estos factores de transcripción se unan al DNA con una secuencia específica de nucleótidos.

No todos los genes que contienen el dominio MADS box son genes homeóticos. Por ejemplo, AGL20 es un gen MADS box, pero funciona como un gen de identidad del menistemo.

### Tres tipos de genes homeóticos controlan la identidad del órgano floral

En Arabidopsis hay cinco genes que especifican la identidad del órgano: APE-TALAI (API), APETALA2 (AP2), APETALA3 (AP3), PISTILLATA (PI) y AGAMOUS (AG) (Bowman y col. 1989; Weigel y Meyerowitz 1994). Los genes de identidad del órgano floral fueron identificados unicialmente a través de mutaciones que alteraban dramáticamente la estructura y, de este modo, la identidad de los órganos florales en dos verticilos adyacentes (Figura 24.5). Por ejemplo, las plantas con la mutación ap2 carecen de sépalos y pétalos (véase la figura 24.5B). Los mutantes ap3 o pí producen sépalos en lugar de pétalos en el segundo verticilo y carpelos en lugar de estambres en el tercer verticilo (véase la figura 24.5C). Y las plantas homocigotas para la mutación ag carecen de estambres y carpelos (véase la figura 24.5D).

Como las mutaciones en estos genes cambian la identidad de los órganos florales sin afectar a la insciación de las flores, son genes homeóticos. Estos genes ho-

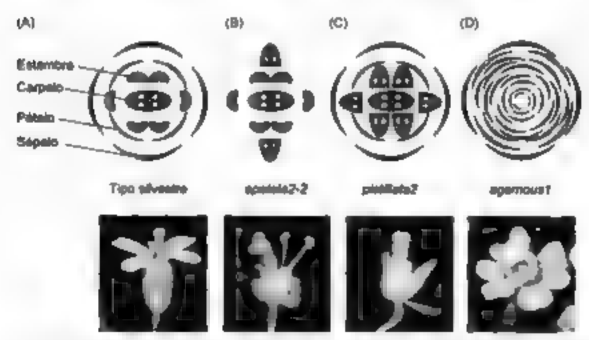


Figura 24.5 Mutacionas en los gante de identidad del órgano foral alteran dramáticamenta la astructura de la flor (A) Tipo alivestre. (B) los mutantes apetais2-2 cerecen de sépalos y pétalos, (C) los mutantes pistilista2 carecen de pétalos y estambres; (D) los mutantes agempus 1 carecen tanto de estambres como de carpelos. (Segun Bentey y col. 2000.)

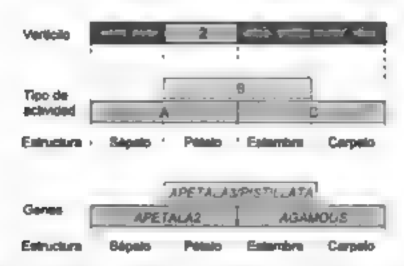


Figure 24.8 El modelo ABC para la adquisición de la identidad de los órganos florales setá basado en las interacciones de trea tipos diferentes de actividad de los ganes homeóticos florales. A. 8 y C. En al primer verticilo, la expresión unica de A (AP2) de lugar a la formación de los sépalos. En el segundo verticilo, la expresión de la actividad tipo A (AP2) y tipo 8 (AP3/PI) de lugar a la formación de pátalos. En el tercer verticilo, la expresión de la actividad 8 (AP2/PI) y C (AG) provoca la formación de estambres. En el cuarto verticilo, la actividad única de C (AG) especifica los cerpetos. Además, la actividad A (AP2) reprime la actividad C en los verticilos 1 y 2, mientras que C reprime A en los verticilos 3 y 4.

meóticos se clasifican en tres clases (tipo A, B y C), que definen tres clases diferentes de actividad (Figura 24.6):

- 1. La actividad del tipo A, codificada por API y AP2, controla la identidad de los órganos florales en el primer y segundo verticilo. La pérdida de la actividad de tipo A da lugar a la formación de carpelos en lugar de sépalos en el primer verticilo y de estambres on lugar de pétalos en el segundo verticilo.
- 2 La actividad del tipo B, codificada por AP3 y P1, controla la determinación de los órganos en el segundo y tercer verticilo. La pérdida de la función de la actividad de tipo B da lugar a la formación de sépulos en lugar de petalos en el segundo verticilo y de carpelos en lugar de estambres en el tercer verticilo.
- 3 La actividad del tipo C, codificada por AG, controla los acontecimientos que se producen en el tercer y cuarto verticilo. La pérdida de la actividad de tipo C da lugar a la formación de pétalos en lugar de estambres en el tercer verticilo y a la sustitución del cuarto verticilo por una nueva flor. De este modo, el cuarto verticilo en la flor del mutante ag está ocupado por sépalos.

El control de la identidad de los órganos por los genes homeóticos A, B y C (el modelo ABC) se describe con detalle en la siguiente sección.

La función de los genes de identidad del órgano en el desarrollo floral se vio confirmada espectacularmente en los experimentos en los que se eliminaban dos o tres actividades utilizando mutantes de pérdida de función (Figura 24.7). Las plantas que Los patrones de formación de los órganos en las plantas tipo silvestre, y en la mayoria de los fenotipos mutantes, se pueden explicar y predecir con este modelo (Figura 24.8). El desaflo actual es comprender cómo controlan los genes catastrales los patrones de expresión de los genes de identidad de los órganos; cómo los genes de identidad de órgano, que codifican factores de transcripción, alteran los patrones de otros genes expresados durante el desarrollo del órgano y, finalmente, cómo este patrón de expresión alterado da lugar a un órgano floral específico durante el desarrollo.

## LA EVOCACIÓN FLORAL: CONTROL INTERNO Y EXTERNO

Una planta puede florecer en pocas semanas tras la germinación, tal y como ocurre en plantas anuales como hierba cana (Senecio vulgaris). Por el contratio, algunas plantas perennes, como muchos árboles forestales, pueden crecer 20 años o más antes de empezar a producir flores. La edad de floración depende de la especies, indicando que quizás la edad o el tamaño de las plantas es un factor interno que controla el inicio del desarrollo reproductivo. En los casos en los que la floración se produce estrictamente en respuesta a factores de desarrollo internos y no depende de ninguna condición externa particular, se debe a una regulación autónoma.

A diferencia de las plantas que florecen a través de una ruta totalmente autônoma, algunas plantas muestran un requerimiento absoluto de factores ambientales apropiados para florecer. Esta condición se denomina respuesta obligada o cualitativa a un factor ambiental. En otras especies vegetales, la floración es promovida por ciertos factores ambientales, pero podría ocurrir eventualmente en ausencia de éstos. Esta se denomina respuesta facultativa o cuantitativa a un factor ambiental. La floración de este último grupo de plantas, que incluye a Arabidopsis, se basa en sistemas de floración medioambientales y autónomos.

El fotoperiodismo y la vernalización son los dos principales mecanismos que determinan las respuestas estacionales. El fotoperiodismo es una respuesta a la duración del día, la vernalización es la promoción de la floración (a temperaturas posteriores más altas) tras la exposición a firio. Otras señales, como la radiación luminosa total y la disponibilidad de agua son también factores externos importantes.

El desarrollo de los sistemas de control internos (autónomos) y externos (capaces de sentir el entorno) permiten a las plantas regular la floración en el momento adecuado para asegurar el exito reproductivo. Por ejemplo, en muchas poblaciones vegetales, la floración está sincronizada. Esta sincronización favorece la fecundación cruzada y permite que las semillas sean producidas en ambientes favorables, particularmente respecto al agua y la temperatura.

### EL ÁPICE CAULINAR Y LOS CAMBIOS DE FASE

Todos los organismos multicelulares pasan a través de una serie de etapas de desarrollo más o menos definidas, cada una de las cuales tiene unas características determinadas. En humanos, el nacimiento, la infancia, la adolescencia y la edad adulta representan las cuatro etapas de desarrollo, siendo la pubertad la línea divisoria entre las fases no reproductivas y reproductivas. Las plantas superiores pasan a través de etapas de desarrollo, pero mientras en los animales estos cambios tienen lugar en todo el organismo, en las plantas se producen en una única región dinámica de la planta, el meristemo apical caulinar

#### Los meristamos apicales caulinares tienen tres fases de desarrollo

Durante el desarrollo postembrionario, el menistemo apical caulinar o del brote pase por tres etapas de desarrollo más o menos definidas:

- 1. La fase juvenil-
- La fase adulta vegetativa.
- 3 La fase adulta reproductiva.

La transición de una faso a otra se llama cambio de fase.

La principal diferencia entre las fases juvenil y la adulta vegetativa es que en esta última tiene la capacidad de formar estructuras reproductivas. flores en las angiospermas y conos en las girtunospermas. Sui embargo, la expresión de la competencia reproductiva de la fase adulta (por ejemplo, la floración) depende con frecuencia de señales ambientales y especificas del desarrollo. Así, la ausencia de floración en sí misma no es indicador de la fase juvenil.

La transición desde la juventud a la madurez con frecuencia está asociada a cambios en características vegetativas, tales como la morfologia de las hojas, la filotazis (la ordenación de las hojas alrededor del talio), presencia de espinas, la capacidad de enraizamiento y, en plantas caducifolias, la retención de hojas (Figura 24.9; véase también el tema web 24.1). Estos cambios son más evidentes en especies leñosas perennes, aunque también se han encontrado en algunas especies herbáceas. A diferencia de los cambios brascos que se producen en la transición desde la fase adulta vegetativa a la fase reproductiva, la transición desde el estado juvenil al adulto vegetativo es gradual e implica formas intermedias.

Algunas veces la transición se puede observar en una única hoja. Un ejemplo dramático de esta transición es la transformación progresiva de las hojas de *Acacia heterophylla*, una leguminosa arbórea, en filodios, fenómeno descrito ya por Goethe.



Figure 24.9 Formes juvenil y edulto de hiedro. La forme juvenil liene hojas lobuladas palmeadas con distribución atterna, sin flores y con hábito trepador. La forme adulta (creciando hacia la direcha) posee hojas acvedas, distribuidas en espiral, con un hábito de crecimiento verscal y con flores. (Foto cortesia de D. Vinca-Prus.)

Mientras las hojas compuestas juveniles constan de raquis (tallo) y foliolos, los filodros adultos son estructuras especializadas con pectolos planos (Figura 24,10).

Las estructuras intermedias también se forman durante la teansición. de las hojas acuáticas a hojas aéreas en algunas plantas acuáticas, como Hippuris vulgaris (corregüela hombra). Como en el caso de la Acacia. heterophylia, estas formas tienen regiones determinadas con diferentes patrones de desarrollo. Para explicar estas formas intermedias durante la transición de la etapa juvenil a la adu)ta en maiz (véase el tema web 24.2). se ha propuesto un modelo combinatorio (Figura 24.11). De acuerdo con este modelo, el desarrollo del brote se puede describir como una serie de programas solapados e independientes (juvenil, adulto y reproductivo) que modulan la expresión de un conjunto común de procesos del desarrollo.

En la transición de las hojas de la etapa juvenil a la adulta, las formas

intermedias indican que regiones diferentes de la misma hoja pueden mostrar diferentes programas de desarrollo. Así, las células en el extremo de la hoja siguen el programa juvenil, mientras las células en la base están reguladas por el programa adulto. El destino en cuanto al desarrollo de ambos grupos de células de la misma hoja resulta bastante diferente.

## Los tejidos juveniles as producen primero y están localizados en la base del brote

La secuencia temporal de las tres etapas del desarrollo genera un gradiente de juvenilidad a lo largo del eje del brote. Como el crecimiento en longitud está res-

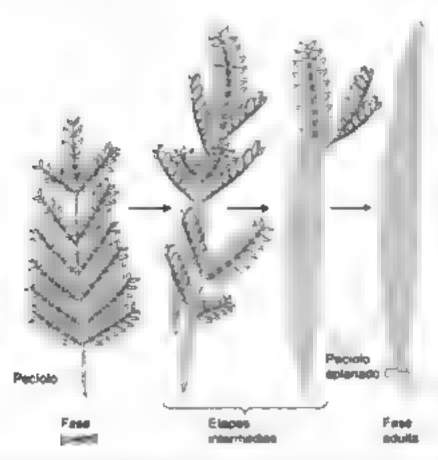
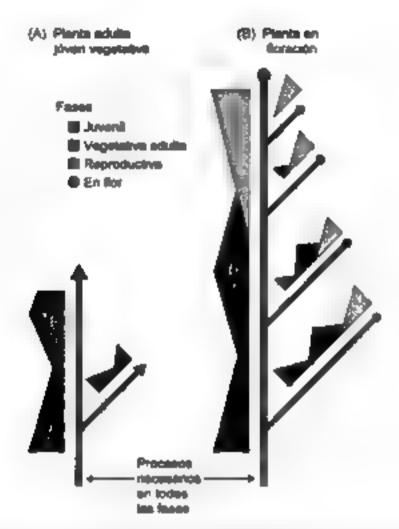


Figure 34.10 Hojes de Acada havarophysis, mostrando las transiciones desde las hojes compuestas pinedas (faze juvenii) a los filodios (faze adulta). Observese que la faze previa se mantiene en la parle superior de la hoje en las formes intermedias.

tringido al meristemo apical, los tejidos y órganos juveniles, que se forman primero, se localizan en la base del brote. En las especies herbáceas que florecen rápidamente, la fase juvenil puede durar únicamente unos días, y producir pocas estructuras
juveniles. Por el contrario, las especies leñosas tienen una fase juvenil mucho más
larga, que en algunos casos puede durar de 30 a 40 años (Table 24.1). En estos casos las estructuras juveniles pueden ser una parte significativa de la planta madura.

Una vez que los menstemos han iniciado el cambio a la fase adulta, sólo se producen estructuras vegetativas adultas, que culminan con la evocación floral. Por ello, las fases adulta y reproductiva están localizadas en las regiones superiores y periféricas del vástago.

Parece ser que para la determinación de la transición a la fase adulta es mucho más importante alcanzar un tamaño suficientemente grande que la edad cronológica de la planta. Las condiciones que retrasan el crecimiento, como deficiencias minerales, poca luz, estrés hídrico, defoliación y baja temperatura, tienden a prolongar la fase juvenil e incluso provocar un rejuvenecimiento (recuperación de la juvenilidad) de los brotes adultos. Por el contrario, las condiciones que promueven el crecimiento vi-



Pigurs 34.11 Representación esquermitica del modelo combinatorio de desarrollo en brotes de maiz El solepamiento de los gradientes de expresión de las fases juvanil, vegetables adults y reproductiva adulla se indica junto con la longitud del eja principal y de las ramas. La linea continua negra representa los procesos que son recesarios durante todas las fases del desarrollo. Cada una de las tras fases puede ser regulada por programas de desarrollo separados, con fases intermedias que se sicanzan cuando los programas es solepan. (A) Planta adulta jovan vegetativa. (B) Planta floraciendo. (Según Poethig 1990.)

goroso aceleran la transición a la fase adulta. Cuando el crecumiento se acelera, la exposición a un tratamiento inductor adecuado de la floración puede provocar la flotación.

Aunque el tamaño de la planta purece ser el factor más importante, no se conoce que componente asociado al tamaño es crítico. En algunas especies de *Nicotlana*, parece que la planta debe producir un cierto número de hojas para transmitir suficiente cantidad de estimulos florales al ápice.

Una vez se ha alcanzado la fase adulta, ésta es relativamente estable, y se mantiene durante la propagación vegetativa o injerto. Por ejemplo, on plantas maduras de hiedra (*Hedera helix*), estaquillas obtenidas de la región basal dan lugar a plantas juveniles, mientras que las obtenidas del ápice dan lugar a plantas adultas. Cuando el

Duración del período present en algunes especies de pluntas teñosas	
Especies	Duración del período juvenil
Rose (Rose 'Morido Inel)	20-30 clas
Vid ( Vitte spp.	1 a/o
Manzeno Maka spp.)	4-8 años
Citrus spp.	5-8 aAos
Higdra Hedera hella)	5-10 años
Secuoya (Sequoia sempervirens)	5-15 años
Arce (Acer pseudoplantenus)	15-20 a/los
Roble inglés «Quercus roburt	25-30 shoe
Haya suropes (Fague sylvetics)	30-40 años

Flavor, Clark 1983.

esqueje proviene de la base del abedul silvestre (*Betuna verrucasa*) y se injerta en patrones obtenidos de semillas, el injerto no florece en los dos primeros años. Por el contrario, los injertos florecen inmediatamente cuando son tomados de la parte superior del árbol en flor

En algunas especies, el menstemo juvenil parece ser capaz de florecer, pero no recibe suficiente estímulo floral hasta que la planta ha alcanzado un tamaño adecuado. En mango (Mangifera indica), por ejemplo, se puede inducir la floración de plántulas juveniles cuando se injertan en un árbol maduro. En muchas otras especies leñosas, no obstante, el injerto sobre una planta madura en flor no induce la floración.

### Los cambios de fase pueden estar influidos por nutrientes, giberelinas y otras señales químicas

La transición del ápice caulmar desde la etapa juvenil a la adulta podría verse afectada por algunos factores transmisibles desde el resto de la planta. En muchas plantas,
la exposición a condiciones de poca luz prolonga la juvenifidad o causa el rejuvenecimiento. Una consecuencia importante de un régimen de poca luz es una reducción
en el aporte de carbohidratos al ápice: así, el aporte de carbohidratos, especialmente
de sacarosa, puede participar en la transición desde el estado juvenil al adulto. El aporte de carbohidratos como fuente de energia y materia prima puede afectar al tamaño
del ápice. Por ejemplo, en crisantemo (Chrysanthemum monfolium), los primordios
florales no se mician hasta que el ápice ha alcanzado un tamaño minimo.

El ápice recibe una gran variedad de hormones y otros factores del resto de la planta además de carbohidratos y otros nutrientes. Existen evidencias experimentales que ladican que la aplicación de giberelinas provoca la formación de estructuras reproductivas en plantas juveniles de algunas familias de coníferas. La implicación de las GAs endógenas en el control de la reproducción lo corrobora el hecho de que otros tratamientos que aceleran la producción de conos en los pinos (como por ejemplo, la eliminación de raices, el estrés hidrico y la falta de nitrógeno) suelen provocar un aumento de las GAs en la planta.

Por otro lado, aunque las giberelinas promueven la llegada a la madurez en las coníferas y en muchas herbáceas angiospermas, la GA, produce el rejuvenecimiento en *Hedera* y en otras angiospermas leñosas. El papel de las giberelinas en el control del cambio de fase es complejo, varía dependiendo de las especies y probablemento implica interacciones con otro tipo de factores.

#### La competencia y la determinación son dos etapas de la evocación floral

El término juvenilidad tiene un significado diferente en especies leñosas y en horbáceas. Mientras los menistemos de las berbáceas juveniles florecen en cuanto son injertados sobre plantas adultas en flor (véase el tema web 24.3), los menistemos juveniles leñosos no sueten hacerlo. ¿Qué diferencia hay entre los dos casos?

Numerosos trabajos en tabaco han demostrado que la evocación floral requiere que la yema apical pase a través de dos etapas de desarrollo (Figura 24-12) (McDaniel y col. 1992). Una etapa es la adquisición de la competencia. Se dice que una yema es competente si os capaz de florecer cuando recibe la señal de desarrollo apropiada.

Por ejemplo, si un brote vegetativo (esqueje) es injertado sobre un patrón en flor y el injerto florece immediatamente, es capaz de responder al nivel de estimulo floral presente en el patrón y, por tanto, es competente. La incapacidad del injerto para florecer indicaria que el meristemo apical caulinar no ha alcanzado la competencia.

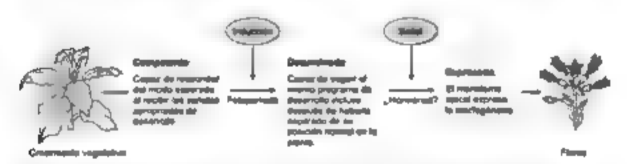


Figura 24.12 Modelo simplificado de la evocación floral en el épice del brote en que les oblulas del meristemo vegetativo adquieren nuevos destinos de desarrollo. Para iniciar el desarrollo floral, las oblulas del meristemo antes deben ser competentes. Un mensiono vegetativo competente puede responder al estimulo floral (inducción) y llegar a estar floralmente determinado (comprometido para producir una flor). Normalmente el estado determinado se expresa, pero puede requerir una señal adicional. (Según McDaniel y col. 1992.)

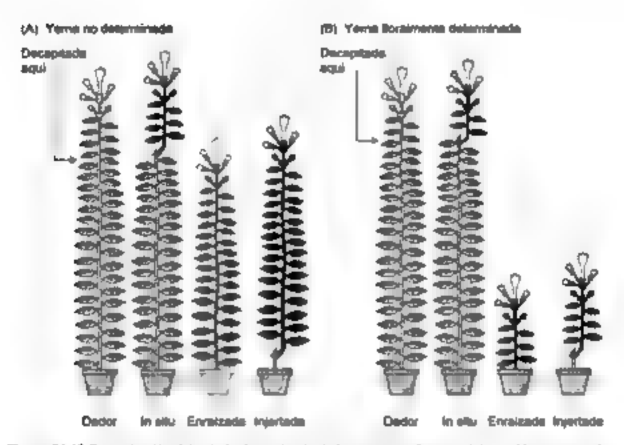


Figure 24.13 Demostración del estado determinado de las yemes exileras en tubaco. Una yema exiler sepacifica de una plante en flor dedora se forzada a crecer bien directamente sobre la planta (in ellu) por decapriación o bien por entrazamiento o injeno en la base de la planta. Las nueves hojas y flores producidas por la yema exiler se indican como hojas más cacunas. (A) El resultado cuando la yema no estilidaterminada. (B) El resultado cuando la yema esta determinada floralmente. (Segun MoDaniel 1995.)

Así, los menstemos florales de las plantas herbáceas son competentes para florecer, pero los de las especies leñosas no.

La arguiente etapa que sufre una yema vegetativa competente es la determinación. Se dice que una yema está determinada si pasa a la siguiente etapa del desarrollo (la floración) incluso después de haber sido separada de su contexto normal. Ast, una yema determinada floralmente producirá flores incluso si es injertada sobre una planta vegetativa que no está produciendo ningún estimado floral.

En plantas de tabaco de dia neutro, por ejemplo, las plantas suelen florecer cuando han producido unas 41 hojas o nudos. En un experimento realizado para medir la determinación floral de las yemas exilares, se decapitaron plantas de tabaco en flor justo por debajo de la hoja treinta y cuatro (desde abajo). Eliminada la dominancia apical, la yema axilar de la hoja treinta y cuatro creció y, después de producir 7 hojas más (hasta formar un total de 41), floreció (Figura 24.13A) (McDaniel 1996). No obstante, si se escindía la yema treinta y cuatro de la planta y bien se enraizaba o se injertaba sobre un patrón sin hojas cerca de la base, producia el conjunto completo de

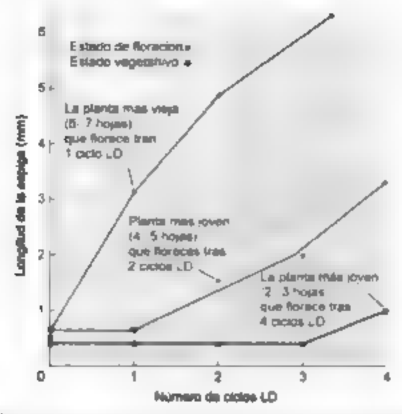


Figure 34.14 Electo de la éded de la plante en el número de ciclos inductivos de dia largo (LD) necesarios para la floración en la plante de dia largo Lofum terrulantum (cizaña). Un ciclo inductivo de dia largo consistó en 5 horse de luz etter seguidas de 16 horse de luz incendescente de baja intensidad. Cuanto meyor en la eded de la plante menor es el número de ciclos requendos para inductrita floración.

hojas (41) antes de florecer. Este resultado muestra que la yema treinta y cuatro no estaba todavia determinada floralmente.

En otro experimento, la planta dadora fue decapitada por encima de la hoja treinta y siete. En este caso la yema axilar treinta y siete floreció después de producir cuatro hojas en las tres situaciones (véase la figura 24.13B). Este resultado demuestra que la yema terminal había alcanzado la determinación floral después de iniciar 37 hojas.

Los numerosos experimentos realizados injertando ápices caulinares entre variedades de tabaco han establecido que el numero de nudos que produce un meristemo antes de florecer es función de dos factores. (1) la fuerza del estimulo floral de las hojas y (2) la competencia del menstemo de responder a la señal (McDaniel y col. 1996).

En algunos casos la expresión de la floración se puede retrasar o meluso detenerse después de que el ápice llegue a estar determinado, a menos que reciba una segunda señal de desarrollo que estimule la expresión (véase la figura 24 12). Por ejemplo, plantas completas de Lolium temulentum (cazaña) llegaron a florecer tras una única exposición a un día largo. Si se separa el menistemo apical caulmar 28 horas tras el inicio del dia largo y se cultiva in vitro, es capaz de producir inflorescencias norma-

les en el cultivo, pero únicamente si el ácido giberélico (GA) está presente en el medio. Como los ápicos cultivados de plantas desarrolladas en dias cortos nunca florecen, incluso en presencia de GA, se puede concluir que en *Lolina* son necesarios dias largos para la determinación, mientras que se requiere GA para la expresión del estado determinado.

En general, una vez que un meristemo llega a ser competente, muestra una tendencia creciente a florecer con la edad (número de hojas). Por ejemplo, en plantas controladas por la duración del día, el número de ciclos de dia corto o de dia largo necesarios para llegar a florecer normalmente es menor en las plantas de mayor edad (Figura 24.14). Como analizaremos posteriormente en este capítulo, esta tendencia progresiva a la floración con la edad tiene una base fisiológica por la mayor capacidad de las hojas para producir estimulos florales

Antes de analizar cómo perciben las plantas la duración del dia, estudiaremos las bases de cómo miden los organismos en general el paso del tiempo. Este tema se conoce como eronobiología, o estudio de los relojes biológicos. El reloj biológico mejor conocido es el ritmo circadiano.

#### LOS RITMOS CIRCADIANOS: EL RELOJ INTERIOR

Los organismos normalmente están sometidos a ciclos dianos de luz y oscuridad, y tanto las plantas como los animales muestran un comportamiento rítmico asociado a dichos cambios. Entre los ejemplos de dichos ritmos podemos citar los movimientos de las hojas y pétalos (posiciones diurnas y nocturnas), apertura y cierre estomático, patrones de crecimiento y esporulación en hongos (por ejemplo, en *Pilobolus* y *Neurospora*), el momento del día de la emergencia de la pupa (en la mosca de la fruta *Drosophila*) y los ciclos de actividad en los roedores, así como procesos metabólicos como la capacidad fotosintética y la tasa respiratoria.

Cuando los organismos pasan de ciclos diarios de luz-oscuridad a oscuridad contínua (o haz débil contínua), muchos de estos ritmos continúan expresándose, al menos durante varios días. En estas condiciones uniformes, el periodo del ritmo es de unas 24 h y, por ello, se le designa con el término de ritmo circadiano (véase el capítulo 17). Dado que los ritmos continúan en un entorno de luz o de oscuridad constante, estos ritmos circadianos no son una respuesta directa a la presencia o ausencia de luz, y deben estar basados en un marcador endógeno, que con frecuencia se denomina oscilador endógeno. En el capítulo 17 se describió un modelo para un oscilador endógeno en plantas.

El oscilador endógeno está acoplado a una graz variedad de procesos fisiológicos, como el movimiento de la hoja o la fotosíntesis, y mantiene el ritmo. Por esta razón, el oscilador endógeno puede ser considerado como el mecanismo de un reloj, y a

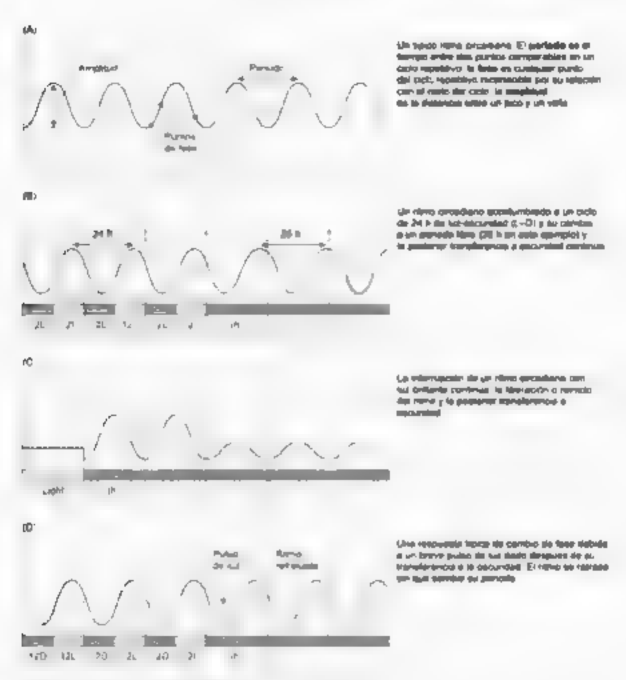


Figure 24.16 Algunes características de los ritmos circadianos.

El reloj circadiano no tendría valor para el organismo si no pudiera mantener el tiempo de forma precisa en las condiciones cambiantes de temperatura que experimenta en condiciones naturales. De hecho, el efecto de la temperatura sobre la periodicidad del ritmo libre es nulo o muy pequeño. La característica que permite al reioj mantener el tiempo correcto a diferentes temperaturas se denomina competinación de la temperatura. Aunque todos los pasos bioquimicos de la ruta son sensibles a la temperatura, probablemente sus respuestas a la temperatura se cancelan mutuamente. Por ejemplo, se podrían compensar los cambios en la tasa de sintesis de

que provocan el desplazamiento de fase indican que la respuesta a la luz está mediada por fotorreceptores específicos más que por la tasa fotosintética. Por ejemplo, la sincronización con la luz del rojo de los movimientos rítmicos nictonásticos de las hojas en *Samanea*, una leguminosa arbórea semitropical, es una respuesta de baja fluencia mediada por un fitocromo (vease el capitulo 17).

Arabidopsis tiene cinco fitocromos, y todos excepto uno de ellos (fitocromo C) han sido implicados en la sincronización del reloj. Cada uno de ellos actúa como un fotorreceptor específico para la luz del rojo, del rojo lejano o del azul. Además, las proteinas CRY1 y CRY2 participan en la sincronización del reloj a la luz del azul, del mismo modo a como lo bacen en insectos y mamíferos (Devlin y Kay 2000). Sorprendentemente, las proteínas CRY también parecen ser necesarias para la sincronización a la luz del rojo. Como estas proteínas no absorben luz del rojo, este requerimiento sugiere que CRY1 y CRY2 pueden actuar como intermediarios en la señalización del fitocromo durante la sincronización del reloj

En Drosophila, las proteínas CRY interaction fisicamente con los componentes del reloj y constituyen parte del mecanismo del reloj (Devlin y Kay 2000). No obstante, este no parece ser el caso de Arabidopsis, en que el doble mutante eryl/cry2 tiene ritmos circadianos normales. Precisamente queda por determinar en Arabidopsis cómo interaction las proteínas CRY con el mecanismo oscilador endógeno para inducir el cambio de fase (Yanovsky y col. 2001).

# FOTOPERIODISMO: EL SEGUIMIENTO DE LA DURACIÓN DEL DÍA

Como hemos visto, el reloj circadiano permite a los organismos determinar el momento del día en el que ocurre un determinado acontecumiento molecular o biológico. El fotoperiodismo, la capacidad de un organismo de detectar la duración del día, hace posible que un determinado acontecimiento tenga lugar en una época concreta del año, permitiendo una respuesta estacional. Los ritmos circadianos y el fotoperiodismo tienen en común la propiedad de responder a los ciclos de luz y oscuridad.

En el ocuador, la duración del día y de la noche son iguales y constantes a lo largo de todo el año. A medida que uno se mueve hacia los polos, los días se hacen más largos en verano y más cortos en invierno (Figura 24-16). Evidentemente, las especies vegetales han evolucionado para detectar estos cambios estacionales que hacen variar la duración del día, y sus respuestas fotoperiódicas específicas están fuertemente influidas por la latitud a la que crecen.

Estos fenómenos fotoperiódicos son comunes tanto en animales como en plantas. En el reino animal, la duración del dia controla actividades estacionales tales como la hibernación, el desarrollo de pelajes de verano o de invierno y la actividad reproductiva. Las respuestas de las plantas controladas por la duración del día son nume-

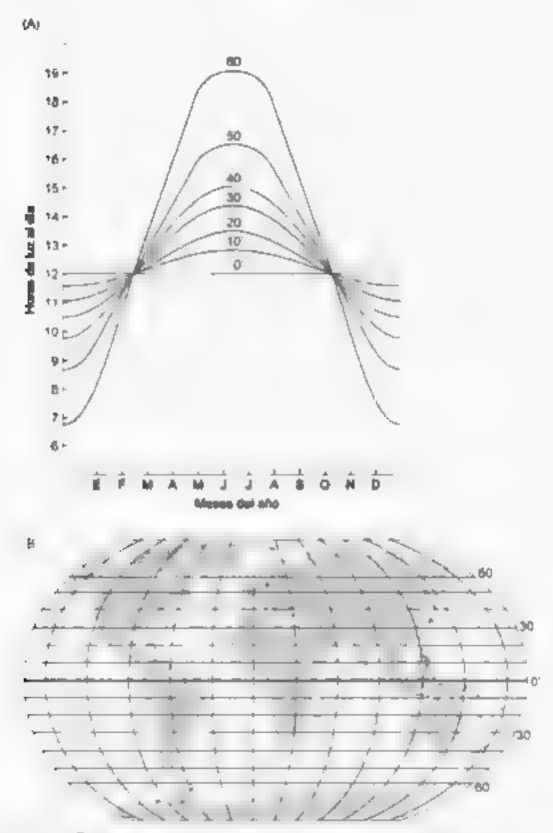


Figure 24.16 (A) El efecto de la listikat en la clutación del día en diferentes momentos del eño. La duración del día ha medida el veinte de cada mas. (B) Mapa del mundo mostrando las longitudes y letitudes.

ción de las plantas. Este requeramiento de dia corto era dificil de adecuar con la idea de que periodos más largos de radiación, y el consiguiente aumento en la fotosintesis, promovia la floración en general. Garner y Ailard concluyeron que la duración del dia era un factor determinante en la floración y fueron capaces de confirmar esta hipótesis en un gran numero de especies y condiciones diferentes. Este trabajo sentó las bases de posteriores investigaciones de las respuestas fotoperiódicas.

La clasificación de las plantas en base a las respuestas fotoperiódicas se hace normalmento de acuerdo a la floración, a pesar de que otros muchos aspectos del desarrollo vegetal pueden verse afectados por la duración del dia. Los dos grandes grupos de respuesta fotoperiódica son plantas de dia corto y plantas de dia largo:

- Las plantas de día corto o SDPs (del inglés short day plants) florecen sólo en los días cortos (SDPs cualitativas) o su floración se ve acelerada por los días cortos (SDPs cuantitativas).
- Las plantas de dis largo o LDPs (del inglés long day plants) florecen solo en los diss largos (LDPs cualitativas) o la floración se ve aceierada por los diss largos (LDPs cuanitativas).

La principal diferencia entre las respuestas de día largo y de dia corto es que la floración en las LDPs es promovida sólo cuando la duración del día excede una cierta duración, llamada duración crítica del día, en cada ciclo de 24 horas, mientras que la promoción de la floración en las SDPs necesita que la duración del día sea inferior a la duración crítica del día. El valor de la duración crítica del día varía mucho de unas especies a otras, y sólo cuando se examina la floración en un rango de longitudes de día se puede realizar la clasificación fotoperiódica correcta (Figura 24.18).

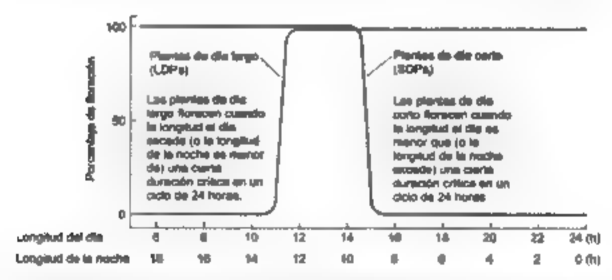


Figure 24.16 La respuesta fotoperiódica en plantes de dia targo y corto. Le dureción critica veria según les especies; en este ejemplo, tanto las SDP como las LDP florecerían en fotopariodes entre 12 y 14 h de dureción

Las plantas de dia targo pueden detectar el aumento de la duración del día en primavera o a principios de verano, y retrasar la floración basta que se alcanza la duración critica del día. Muchas variedades de trigo (Tritician destivian) siguen este comportamiento. La floración de las SDPs normalmente tiene lugar en otoño cuando los días se acortan por debajo de la duración crítica del día, como en muchas variedades de Chrisanthemian morifolium. Sin embargo, la duración del día en si es una señal ambigua porque no puede distinguir entre la primavera y el otoño.

Las plantas muestran varias estrategias para evitar esa ambigüodad. Una de clia es acoplar una temperatura determinada para que tenga lugar la respuesta fotoperiódica. Ciertas especies, como el trigo de invierno, no responden al fotoperiodo hasta que ha transcurrido un periodo frio (la vernalización). (Analizaremos la vernalización más adelante en este capitulo).

Otra estrategia para evitar la ambigüedad estacional es la capacidad de distinguir entre los días que se acorton y los días que se alorgon. Estas «plantas de duración del día dual» se agrupan en dos clases.

- Las plantas de dia largo-corto o LSDPs (del inglés long short day plants) florecen sólo después de una secuencia de dias largos seguida de dias cortos. LSDPs, como Bryophylliam. Kalanchae y Cestrum nocturnam (jazmin), florecen a finales del verano y otofio, cuando los dias se acortan.
- 2. Las plantas de día corto-largo o SLDPs (del mglés short long day plants) florecon sólo después da una secuencia de días cortos seguida de días largos. SLDPs, como Trifolnan repens (trébol), Campanida mediam y Echeveria harmati, florecon al principio de la primavora en respuesta al aumento en la duración del día.

Finalmente, las especies que florecen en cualquier condición fotoperiódica se las conoce como plantas de día neutro. Las plantas de día neutro o DNPs (del inglés day neutral plants) son insensibles a la duración del día. La floración de las DNPs está normalmente bajo regulación autónoma (es decir, controlada por el desarrollo interno). Algunas especies de día neutro como el guisante (Phaseolus vulgaris) se originaron cerca del ocuador donde la duración del día es constante todo el año. Muchas plantas anuales del desierto, como Castilleja chromosa (brocha del desierto) y Abronía villosa evolucionaron para germinar, crecer y florecer rápidamente si hay agua disponsble. Estas plantas también son DNPs.

# Las plantes detectan la duración del día midlendo la duración de la noche

En condiciones naturales, le duración del día y de la noche constituye un ciclo de 24 horas de luz y oscuridad. En principio, una planta podría percibir una duración critica de día midiendo la duración bien de la luz o bien de la oscuridad. En los princi-

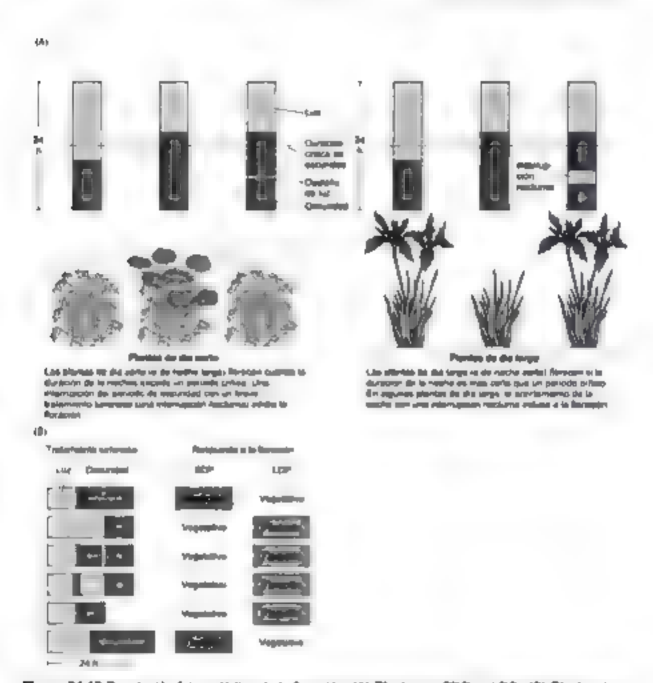


Figure 24.18 Regulación fotoperiódica de la floración. (A) Efectos en SDPs y LDPs (B) Efectos de la duración del periodo escuro en la floración. El tratamiento de plantas de dia corto y largo con diferentes fotoperiodos muestra claramente que la variable crítica es la duración del periodo cacuro.

ros estudios realizados sobre fotoperiodismo, muchos trabajos experimentales se dedicaron a establecer qué parte del ciclo de luz-oscundad controla la floración. Los resultados demostraron que la floración en SDPs está determinada principalmente por la duración de la oscundad (Figura 24 19A). Así, fue posible inducir la floración en SDPs con periodos de luz más largos que los del valor critico, siempre y cuando fueran seguidos de noches suficientemente largas (Figura 24.19B). Del mismo modo, las SDPs no florecieron cuando los días cortos fueron seguidos de noches cortas. Experimentos más detallados demostraron que la respuesta fotoperiódica en SDPs depende principalmente de la medida de la duración de la oscuridad. Por ejemplo, la floración sólo tiene lugar cuando el periodo de oscuridad supera las 8,5 horas en cadillo (Xanthuum strumarium) o las 10 horas en soja (Glycine max). La duración de la oscuridad también es un factor importante en LDPs (véase la figura 24.19). Estas plantas florecian en días cortos, siempre y cuando un día corto fuera seguido de una noche también corta; sin embargo, días largos seguidos de noches largas fueron incapaces de inductr la floración.

### La Interrugción nocturna puede suprimir el efecto del período oscuro

Una característica que subraya la importancia del período oscuro es que la inducción de la floración puede anularse por la interrupción del período de oscuridad con un pequeño pulso de luz, llamado interrupción nocturan (véase la figura 24.19A). Por el contrario, la interrupción de un dia largo con un breve período de oscuridad no

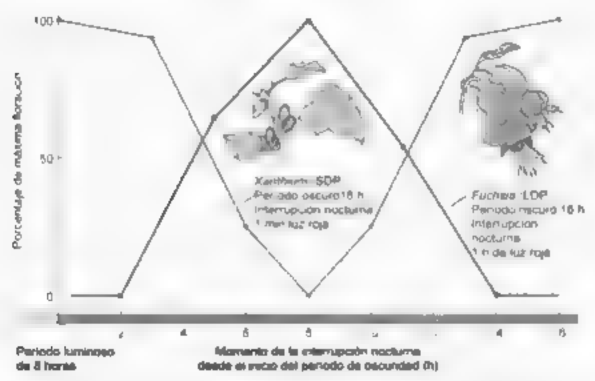


Figure 24.20 El momento en que se produce una interrupción noctuma determina la respuesta floracional. Cuando la interrupción noctuma se produce durante un periodo de oscuridad largo, dicha interrupción promueve la floración en LDPs e misbe la floración en SDPs. En embos casos, el mayor efecto sobréla floración se produce cuando la interrupción noctuma se produce cerce del punto medio de un periodo de 16 horas de oscuridad. A la LDP Fuchele se la sometió a una exposición de 1 hora de luz del rojo en un periodo de 16 h de oscuridad. A Xanthium se la sometió a una exposición de 1 minuto de luz del rojo en un periodo de 16 horas. (Detos para Fucasis de Vince-Prus 1975, detos para Xanthium de Salisbury 1963 y Papenfuse y Salisbury 1967.)

suprime el efecto del día largo (véase la figura 24.19B). La aplicación de tratamientos de interrupción nocturna de sólo unos minutos son eficaces para evitar la floración en muchas SDPs, incluidas *Xanthiam* y *Pharbitis*, pero se necesitan exposiciones más largas para *promover* la floración en LDPs.

Además, el efecto de la interrupcion nocturna varía mucho dependiendo del momento en el que se da. Tanto para las SDPs como para las LDPs, se ha demostrado que la interrupción nocturna es más efectiva cuando se produce en la mitad de un periodo de oscundad de 16 h (Figura 24.20).

El descubrimiento del efecto de la interrupción nocturna, y su dependencia del momento en el que tiene lugar, ha tenido importantes consecuencias. Permitió establecer el papel central del período de oscumdad y proporcionó un ensayo valioso para el estudio del ajuste fotoperiódico del tiempo. Debido a que se necesitan pequeñas cantidades de luz, fue posible estudiar la acción e identificación del fotorreceptor sin que los efectos interfirmente en la fotosintesis y en otros fenómenos no fotopenódicos. Este descubrimiento también ha permitido el desarrollo de métodos comerciales para regular el momento de la floración en plantas cultivadas como Kalanchoe, crisantemo y poinsetia (Euphoría pulcherrima).

### El reloj circediano está implicado en el ajuste fotoperiódico del tiempo

El efecto decisivo de la duración de la noche en la floración indica que la medida del paso del tiempo en oscuridad es fundamental en el ajuste fotoperiódico del tiempo. La mayoría de las evidencias disponibles favorecen un mecanismo basado en un ritmo circadiano (Bünning 1960). De acuerdo con la hipótesia del relioj, el ajuste fotoperiódico del tiempo depende de un oscilador circadiano endógeno del mismo tipo que el implicado en los ritmos diarios descritos en el capítulo 17 con relación al fitocromo. El oscilador central está acoplado a varios procesos fisiológicos, como la floración de especies fotoperiódicas, que implican la expresión génica.

La medida del efecto de la interrupción nocturna en la floración puede ser utilizada para unvestigar la función de los ritmos circadianos en el ajuste fotoperiódico del tiempo. Por ejemplo, cuando plantas de soja, que son SDPs, se transfieren de un periodo de 8 horas de luz a un periodo de oscuridad de 64 horas, la respuesta de la floración a la interrupción nocturna muestra un ritmo circadiano (Figura 24.21).

Esta clase de experimentos apoya la hipótesis del reloj. Si la SDP midiera la duración de la noche por la acumulación de un intermediano determinado en la oscuridad, cualquier período oscuro mayor que la duración crítica de la noche provocaría la floración. Sin embargo períodos más largos de oscuridad no son inductores de la floración si se produce una interrupción nocturna en un momento que no coincide con

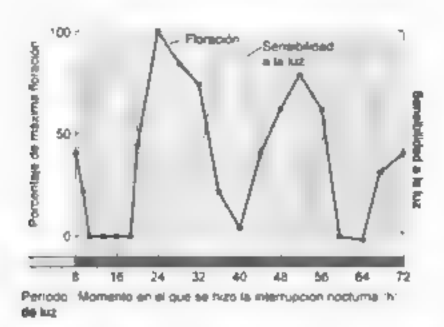


Figure 24.21 Floración ritmica en respuesta a interrupciones noctumas. En sete experimento, la SDP soja (Glycina mai) recibió cicios de 8 horas de luz seguidos de un período de occurdad de 64 horas. Se produjo una interrupción noctuma de 4 horas de luz en varios momentos durante sete largo período inductivo occuro, un respuesta floracional, expresada como el percentaje máximo, as representó durante cade una de las interrupciones noctumas. Observese que la interrupción noctuma decla a las 26 horas indujo el máximo de floración, mientras que no se produce floración quando la interrupción noctuma se produjo a las 40 horas. Además, este experimento demusetra que la sensibilidad al efecto de la interrupción rectuma sigua un ritmo circaciano. Estos detos apoyen un modeto en el que la floración en 8DPs es inducida, unicamente cuendo amenese (o se produce una interrupción noctuma) después de haberse completado una fasa de sensibilidad a la luz. En LDPs la interrupción noctuma debe colnoidir con la fasa lumingas pensible para que se produças la floración. (Oslos de Coulter y Hammer 1964.)

la fase adequada del oscilador circadiano. Este descubrimiento demuestra que la floración en SDPs requiere tanto de una duración suficiente de oscuridad como que la señal luminosa que internimpe el periodo oscuro se produzca en determinados momentos del ciclo circadiano (véase la figura 24.15).

Una prueba adicional de la función del oscilador circadiano en el ajuste fotoperiódico del tiempo es el hecho de que la respuesta fotoperiódica puede desplazarse en el tiempo por tratamientos con luz (véase el tema web 24.4).

#### El modelo de coincidencia se basa en fases de sensibilidad a la luz

La implicación de un oscilador circadiano en el fotoperiodismo plantea una cuestión importante: ¿Cómo puede un oscilador con un periodo de 24 horas medir una duración crítica de oscuridad de 8 a 9 horas, como ocurre en la planta de dia corto Xanthium? Erwin Bünning propuso en 1936 que el control de la floración por el fotoperiodismo se produce por una oscilación de fases con diferente seasibilidad a la luz. Esta propuesta ha evolucionado al asodelo de coincidencia (Bünning 1960), en

bloquean el transporte en el floema, como el anillado o temperaturas elevadas localizadas (véase el capítulo 10), impiden el movimiento del estimulo floral.

Es posible medir la velocidad a la que se mueve el estimulo floral, eliminando una hoja en diferentes momentos tras la induccion de la floración, y comparando el tiempo que tarda la señal en alcanzar dos yemas localizadas a diferentes distancias de la hoja inducida. La razón de este tipo de medida es que una cantidad umbral del compuesto de señalización ha alcanzado la yema cuando tiene lugar la floración, a pesar de la eliminación de la hoja.

Los estudios realizados empleando este método han demostrado que la velocidad de transporte de la señal de floración es comparable, o incluso se produce algo más lenta, que la velocidad de transporte de azúcares en el floema (véase el capítulo 10). Por ejemplo, la exportación del estímulo floral desde las hojas adultas a la SDP Chenopodium se completa en 22,5 horas desde el micio del periodo oscuro. En la LDP Sinapis, el movimiento del estimulo floral de la hoja se completa tan sólo unas 16 horas después del micio del tratamiento de dia largo. Estas velocidades son coherentes con un estimulo floral que se mueve en el floema (Zeevaart 1976).

Como el estimulo floral es transportado junto con los azúcares en el floema, está sujeto a relaciones fuente-sumidero. Una hoja inducida colocada cerca del ápice caulinar es más probable que provoque floración que una hoja que se encuentra en la base del tallo, que normalmente suministra a las raices. Del mismo modo, hojas no inducidas colocadas entre la hoja inducida y la yema apical tenderán a inhibir la floración al actuar como las hojas fuente preferentes de la yema, impidiendo así que el estímulo floral de la hoja inducida más distal alcance su diana. Esta inhibición también explica por qué se necesita una determinada cantidad de fotosintesis para que la hoja inducida dinja el transporte.

## El fitocromo es el principal fotorreceptor en el fotoperiodismo

Los experimentos de interrupción noctuma han aportado buenos resultados para estudiar la naturaleza de los fotorreceptores implicados en la percepción de las señales luminosas durante la respuesta fotoperiódica. En SDPs, la mhibición de la floración por interrupción noctuma fue uno de los primeros procesos físiológicos que se supo que estaban bajo el control del fitocromo (Figura 24.22).

En muchas SDPs, la interrupción nocturna solo es efectiva cuando la dosis de luz que se aplica es suficiente como para saturar la fotoconversión de Pr (la forma del fitocromo que absorbe la luz del rojo) a Pfr (la forma del fitocromo que absorbe la luz del rojo lejano) (véase el capítulo 17). Una exposición posterior a la luz del rojo lejano, que fotoconvierte el pigmento de vuelta a la forma fisiológicamente mactiva, restablece la respuesta a la floración.

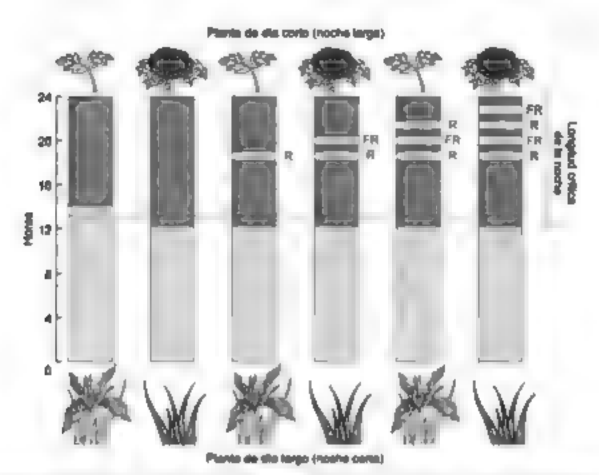


Figure 24.22 Control de la floración por el flocromo por luz del rojo (R) y del rojo lajeno (FR). Un pulso de luz del rojo durante el periodo occuro induce la floración en LDPs y el electo es contrarrestado por un destello de luz del rojo lejano. Esta respuesta demuestra la implicación del flocromo. En SDPs, un destello de luz del rojo evita la floración y dicho electo es contrarrestado por un pulso de luz del rojo lejano.

En algunas LDPs, también se ha demostrado la reversibilidad del rojo y del rojo lejano. En estas plantas, una interrupción nocturna en el rojo promueve la floración y la subsiguiente exposición al rojo lejano evita esta respuesta.

La figura 24-23 muestra el espectro de acción para la inhibición y restauración de la respuesta a la floración en SDPs. El pico a 660 nm, la absorción micima de Pr (véase el capítulo 17), se obtuvo utilizando plántulas de *Pharbitis* desarrolladas en oscuridad, para evitar las interferencias de la clorofila. Por el contrario, los espectros para *Xanthium* proporcionan un ejemplo de la respuesta de plantas verdes, en que la presencia de clorofila puede provocar alguna discrepancia entre el espectro de acción y el espectro de absorción de Pr. Estos espectros de acción y la reversibilidad entre el rojo lejano confirman el papel del fitocromo como el fotorreceptor implicado en la medida del fotoperiodo en SDPs.

En LDPs la fisación del fitocromo es más compleja y parece que también participa un fotorreceptor de luz del azul (que se analizará brevemente) en el control de la floración.

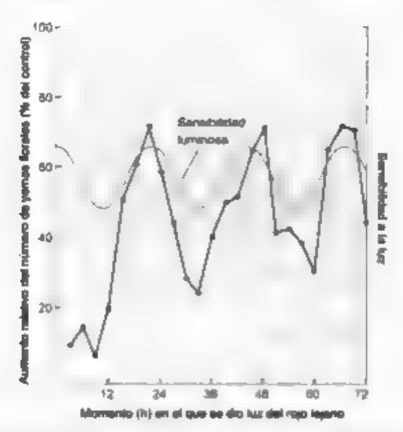


Figure 24.24 Efecto de la luz del rojo lejeno en la inducción floral en Arabidopais. Se aportaron cuatro horas de luz del rojo lejeno en los momentos indicados durante un período continuo de luz de 72 horas. Los puntos de la gráfica están representados en la mitad de los tratamientos de 8 horas. Los delos muestran un ritmo circadiano sensible a la luz del rojo lejano para promover la floración (línes). Esto apoyá un modelo en el que la floración en s.DPs se promueve cuando un tratamiento luminoso (en sete caso de luz del rojo lejano) coincide con el pico de sensibilidad a la luz. (Segun Deltzer 1984.)

La respuesta a la luz del rojo lejano no es la única característica ritmica en LDPs. Muchas LDPs, aunque relativamente utsensibles a una interrupción noctuma de pocos minutos, pueden ser inducidas a florecer con una interrupción noctuma más larga, normalmente de más de una hora. En LDPs se ha observado una oscilación circadiana en la respuesta a una interrupción noctuma de larga duración, demostrando que el ritmo de respuesta a la luz contunha actuando en oscuridad.

Así pues, los ritmos circadianos que modifican la respuesta a la floración en LDPs son capaces de actuar tunto en luz (estimulación del rojo lejano) como en oscuridad (estimulación por luz del rojo o luz blanca). Sin embargo, todavia no se conoce cómo están acopiados estos ritmos circadianos a la respuesta fotoperiódica.

## Un fotorreceptor de luz del azul también regula la floración

En algunas LDPs, como Arabidopsis. In luz del azul puede estimular la floración, sugmendo la posíble participación de un fotorreceptor de luz del azul en el control.

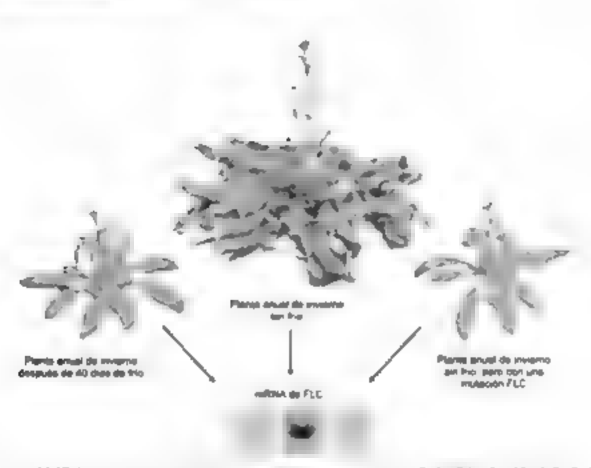


Figure 24.27 (izquierde) La verneitzación bioques la expresión del gen PLOWERING LOCUS C (PLO) en ecotopos enueles de Arabidopsis con requestramento de Irio. (Dereche) Una piente enuel con una mutación en PLC muestra una floración temprana em tratamiento de Irio. (Poto contesta de R. Amasino.)

## SEÑALIZACIÓN BIOQUÍMICA IMPLICADA EN LA FLORACIÓN

En las secciones anteriores hemos analizado la influencia de las condiciones ambientales (como temperatura y duración del dia) frente a factores autónomos (como edad) en la floración. Aunque la evocación floral se produce en los menistemos apicales del brote, algunos de los acontecimientos que se producen como consecuencia de la evocación floral son iniciados por señales bioquímicas que llegan al ápice desde otras partes de la planta, especialmente desde las hojas. Se han aislado mutantes deficientes en el estimulo floral (véase el tema web 24.6).

En esta sección consideraremos la naturaleza de las señales bioquimicas que flegan desde las hojas y otras partes de la planta en respuesta a un estimulo fotoperiódico. Estas señales pueden servir como activadores o inhibidores de la floración. Después de años de investigación, no se ha identificado una única sustancia como el estímulo floral universal, aunque ciertas hormonas, como giberelinas y etileno, pueden inducir la floración en algunas especies. Por tanto, la mayoria de los modelos del estímulo floral se basan en factores múltiples.

#### Estudios realizados empleando injertos han demostrado la existencia de un estimulo ficral transmissir-

La producción de una señal bioquimica en una hoja inducida fotoperiódicamentente que actúa en un tejido diana lejano (el ápice caulmar) en el que estimula una respuesta (la floración) sugeriria un efecto hormonal. De hecho, el ruso Mikhail



injerto dedor Inducido

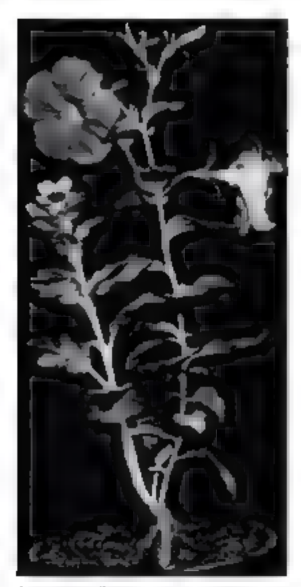
Injerto dedor no inducido

Floure 24,26 Demostración mediante injerton de la gemeración del estimulo floral. en unas hojas de la SDP Perille. (Izouierda) El Injerto de una hoja inducida da una plante mantenida en dies cortos sobre un brote no inducido provoce que los brotes galares produzoan flores. La hoje dedore ha sido recortada para facilitar el injerto y las hojas superiores del patrón. de han eliminado para promover el transporte en el floeme del injerto e los brotse neceptores. (Derecha) El injerto de uma hoje no inducide de una planta que ha crecido en clas largos de lugar unicamenta a la formación de ramas vagates que, (Foto cortesia de J. A. D. Zeevaart.)

Chailakhyan postuló en los años 1930s la existencia de la bormona de la floración universal, el florigens.

La principal evidencia de la existencia de un florigeno procede de experimentos con injertos en los que plantas no inducidas fueron estimuladas a florecer al injertarles una hoja o brote de plantas inducidas fotopenódicamente. Por ejemplo, injertando una hoja de una planta SDP Perilla crisoa, miembro de la familia de la menta, cultivada en días cortos inductivos en una planta que ha crecido en dias largos no inductivos, provocaba que esta última floreciera (Figura-24.28). Además, el estimulo floral paroce ser el mismo en plantas con requerimientos fotopemódicos distintos. De esta forma, injertando una hoja inducida de la LDP Nicotiana svivestris. cultivada bajo dias largos, en la variedad SDP, Maryland Mammoth de tabaco provoca que esta última florezca en condiciones no inductivas (días largos).

También se ha demostrado que las hojas de DNPs son capaces de producir un estímulo floral transmisible por injerto (Tabla 24.2). Por ejemplo, el injerto de una única hoja de la variedad Agata de soja de día neutro, sobre una variedad de día corto, Biloxi, provoca la floración en Biloxi incluso cuando esta última se mantiene en condiciones no inductivas de días largos. Del mismo modo, una hoja de una variedad de día neutro de tabaco (Nicotiana tabaciam, ev. Trapezond) injertada sobre la LDP Nicotiana sylvestris indujo a esta última a floracer en condiciones no inductivas de días cortos.



Pigura 24.29 Transferencia con éxilo del estimulo flora: entre diferentes géneros, el injerto (rama de la derecha) es de la LDP Petunia hybrida y el patrón és hiyosoyamus higar La combinación injertada se mantuvo en condiciones de diés largos. (Foto cortesia de J. A. D. Zeevasar..)

giere que el estado inducido de algún modo se propaga a toda la planta. Aunque esta característica del estimulo floral se ha descrito algunas veces como de tipo vírico, es improbable que el estímulo floral pueda multiplicarse como lo hace un virus. Más bien, es probable que el estimulo floral sea una molécula que induce su producción en un buele de retroalimentación positiva. En Xanthiam (cadillo), la eliminación de todas las yemas caulinares bloquea la inducción indirecta, indicando que se necesita el tejido meristemático, o quizás auxina, para la propagación del estado inducido.

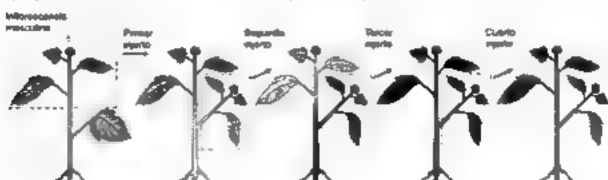
Por otro lado, la inducción indirecta no se produce en la SDP Perilla. En Perilla, sólo la hoja que percibe el fotoperiodo inductivo es capaz de transmitir el estimulo floral tras un injerto (véase la figura 24.30B). El estimulo floral de Perilla no se autopropaga como en Xanthuan, Bryophyllum y Silene. Es posible que no exista en Perilla el mecanismo de retroalimentación descrito o el transporte del estimulo floral pueda estar restringido al meristemo, de forma que nunca entre en la hoja.

A diferencia de Xanthium, que requiere la presencia de una yema para la inducción estable, las hojas de Perilla pueden ser inducidas de forma estable cuando son separadas de la planta. Una vez inducidas, las hojas de Perilla no pueden ser desinducidas,

y la misma hoja puede continuar siendo dadora del estimulo flora) en injertos sucesivos, sin que se produzca una reducción en la potencia (Zeevaart 1976).

### En algunas LDPs se han encontrado evidencias del antiflorígeno

Los estudios con mjertos han aportado evidencias de la implicación de inhíbidores transmisibles en la regulación de la floración. Estos inhíbidores se conocen como an-



iridaya mi

Pondo ne

#### As the public demonstrate in entirection indirection on one own other discontinuously discontinuously for indirections.

(III) El marinos de una luga reducido en una trate na malapate prentes la finalcida en discitata delificida de Parillo

Kardinat

mourage

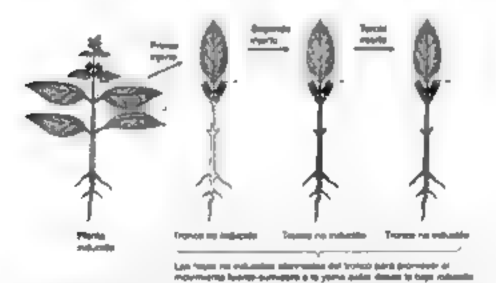


Figure 24.30 Diferentes tipos de inducción en hojas de Xanthium y Perilla. (A) Xanthium muestra una inqueción indirecta. Las hojas no inducidas de una planta inducida a florecer son capaces de inducir a otras plantas a florecer incluso aunque nunca hayan recibida un lotoperíodo inductivo. Esto sugiere que el estimulo flora) se autopropaga. (B) En Perilla sólo la hoja que recibe al fotoperíodo inductivo es capaz de estyir como dedora del estimulo floral. En Penilla, así como en Xanthium, una hoja puede continuar induciendo la floración en sucasivos experimentas de enjerto (Según Lang 1965.)

tiflorígeno, pero (como el florígeno) el antiflorigeno puede constar de múltiples compuestos. Por ejemplo, el mjerto de un brote vegetatavo no inducido de la LDP Nicotiana sylvestris sobre tabaco dia neutro Trapezond suprimió la floración en la planta de día neutro en condiciones de día corto, pero no en condiciones de dia largo (Figura 24.31). Por otro lado, cuando un dador no inducido de la SDP Maryland Mammoth se injerto sobre Trapezond, no se produjo ningún efecto sobre la floración ni en días cortos ni en



Figure 24.31 Trenemielén par injerto de un inhibitor de la Roractón. Rosetas no inducides de la LDP Alconista sylvantris se injertaron sobre el tabaco de dis neutro (Alconista tabacom, ov. Trapazond). La floración de la planta de dis neutro se impidió en dies conce (rema taquierda de la planta de la derecha), paro no en disa sergos (rema de la taquierda de la taquierda). Las flechas indican (os elbos de unión de los injertos. (Según cang y ool. 1977.)

días largos. Estos y otros resultados similares sugieren que las hojas de las LDPs, pero no de las SDPs, producen inhibitores de la floración en condiciones no inductivas.

Estudios genéticos similares en guisante han conducido a la identificación de los loci que regulan etapas de las rutas biosintéticas de los activadores y de los inhibidores (locales (véase el tema web 24.5).

#### Los intentos pera sister los reguladores florales transmisibles han sido infructuosos

Los númerosos intentos realizados para aislar y caracterizar el estímulo floral han resultado infructuosos. La prueba más frecuente ha sido obtener extractos del tendo

vernalizadas. Como comentamos anteriormente, en plantas juveniles de varias familias de girmospermas se puede inducir la formación de los conos por aplicación de GAs. Así, en algunas plantas, las GAs exógenas pueden sustituir el requerimiento endogeno de edad en la floración autónoma, así como las señales ambientales primarias de duración del dia y temperatura.

Como analizamos en el capítulo 20, las plantas contienen numerosas giberelinas. La mayoria de ellas son precursores o metabolitos inactivos de las formas activas. En algunas situaciones se han diferenciado los efectos de las diferentes GAs sobre la floración y la elongación del tallo, como en la planta de dia largo *Lollium terralentiam* (cizaña) (véase el terma web 24.9).

Estas observaciones sugieren que la regulación de la floración puede estar asociada con GAs especificas, pero no prueba que la GA sea la hipotética hormona de la floración. De hecho, es probable que se necesite un cierto nivel de GA para que tenga lugar la floración en muchas especies, pero también que se requieran otros factores para que se produzca la floración. Por ejemplo, una mutación en la biosintesia de GA hace que la LDP Arabidopsis ibialiana sea incapaz de florecer en días cortos no inductivos y tenga poco efecto sobre la floración en días largos, demostrando que la GA endógena se necesita para que ocurra la floración en situaciones especificas (Wilson y col. 1992).

Se ha prestado una considerable atención a los efectos de la duración del día en el metabolismo de las GAs en plantas (véase el capitulo 20). Por ejemplo, en la planta de día largo esperaca (*Spinacia oleracea*), los naveles de giberelmas son relativamente bajos en días cortos y las plantas se mantiemen en forma de roseta. Después de transferir las plantas a días largos, numentan los naveles de todas las giberelmas de la ruta de hidroxilación del C13 ( $G_{ij} \rightarrow GA_{ij} \rightarrow GA_{ij} \rightarrow GA_{ji} \rightarrow GA_{ji}$ , véase el capitulo 20). Sin embargo, el aumento en cinco veces del nivel de la giberelma fisiológicamente activa, GA, es el que provoca la elongación del tallo que acompaña a la floración.

Además de las GAs, otras hormonas del crecimiento pueden minibir o promover la floración. Un ejemplo comercialmente muy importante es la promoción de la floración en la piña (*Ananas comosas*) por etileno y por sustancias que liberan etileno, una respuesta que parece estar restringida a miembros de las Bromeliáceas. Como analizaremos en la siguiente sección, el estimulo floral puede estar formado por muchos componentes y estos componentes pueden variar en diferentes grupos de plantas.

## La transición hacia la floración implica a muchos factores y rutas

Es evidente que la transición a la floración implica un complejo sistema de factores que interaccionan y que incluyen, entre otros, carbohidratos, giberelinas y citoquininas, y en las Bromeliáceas, el etileno (véase el tema web 24.10). Las señales ductivos (días de 8 horas) a dias largos inductivos (dias de 16 horas). Nótese que el aumento de la expresión de AGL20 puede detectarse a las 18 horas de haber iniciado el tratamiento de dia largo (Borner y col. 2000). Así, sólo se requieren 10 horas tras los dias cortos de 8 horas para que el menstemo empiece a responder al estimulo floral de las hojas. Este tiempo es coherente con las medidas anteriores de las tasas de exportación del estimulo floral desde las hojas inducidas (analizadas con anterioridad en este capítulo).

Aunque muchas rutas transcurren a través de AGL20, debe existir alguna redundancia en el sistema porque en los mutantes agl20 sólo se produce un retraso de la floración, y no se bioquea completamente. Por tanto, debe haber uno o más genes capaces de sustituir la función de AGL20 cuando dicho gen ha mutado.

Tras la activación por AGL20, LFY activa los genes homeóticos florales, APE-TALAI (API), APETALA3 (AP3) PETILLATA (PI) y AGAMOUS (AG), que son necesarios para el desarrollo de los órganos florales. APETALA2 (AP2) se expresa en los menistemos vegetativos y florales y, por tanto, no se ve afectado por LFY. No obstante, como analizamos anteriormente, AP2 ejerce un efecto negativo sobre la expresión de AG (véase la figura 24.6).

Además de actuar como un gen homeótico floral, API fiziciona como un gen de identidad del menistemo en Arabidopsis porque está implicado en un bucle de retroalimentación positivo con LFY. Como consecuencia, una vez que la transición a la floración ha alcanzado este estado, la floración es irreversible.

La existencia de múltiples rutas de floración proporcions a las angiospermas una flexibilidad reproductiva máxima, permitiéndoles producir aemillas en una gran variedad de condiciones. La redundancia de las rutas asegura que la reproducción, la más importante de todas las funciones fisiológicas, sea relativamente insensible a las mutaciones y cambios evolutivos.

Los detalles de las rutas indudablemente varian mucho entre diferentes especies. En maíz, por ejemplo, al menos uno de los genes implicados en la ruta autónoma está expresado en las hojas (véase el tema web 24.12). No obstante, la presencia de múltiples rutas de floración es probablemente universal en las angiospermas.

#### RESUMEN

La floración se produce en los meristemos apicales caulmares como un acontecimiento morfológico complejo. La planta en roseta *Arabidospsis* ha proporcionado un modelo importante para el estudio del desarrollo floral. Los cuatro órganos florales (sépalos, pétalos, estambres y carpelos) se sucian en verticilos sucesivos. Existen tres clases de genes que regulan la identidad del menstemo floral. La prunera clase está formada por reguladores positivos de la identidad del menstemo floral. *APETALAI*  (API) y LEAFY (LFY) son los genes de identidad del meristemo floral mas importantes de Arabidopsis

Los genes de identidad del menistemo floral son reguladores positivos de otra clase de genes que determinan la identidad de los órganos florales. Hay cinco genes conocidos de identidad de los órganos florales en Arabidopsis APETALAI (API), APETALAI (API), APETALAI (API), PISTILLATA (PI) y AGAMOUS (AG). Los genes catastrales constituyen el tercer grupo. Los genes catastrales actúan como reguladores espaciales de los genes de identidad de los órganos florales al establecer los limites de su expresión.

Los genes que controlan la identidad de los órganos florales son homeóticos. La mayoria de los genes homeóticos en plantas contienen MADS box. Mutaciones en estos genes alteran la identidad de los órganos florales producidos en dos verticilos adyacentes. El modelo ABC intenta explicar cómo los genes homeóticos florales controlan la identidad de los órganos a través de una combinación de sus productos. Los genes tipo A controlan la actividad del órgano en el primer y segundo verticilo. Los verticilos tercero y cuarto están controlados por la actividad tipo C

La capacidad para florecer (es decir, la transición desde la juventiad a la madurez) se alcanza cuando la planta ha alcanzado una cierta edad o tamaño. En algunas plantas, la transición a la floración ocurre independientemente del entorno (autónomemente). Otras plantas requieren la exposición a condiciones ambientales apropiadas. Los principales controles ambientales para la floración son la duración del día y la temperatura.

La respuesta a la duración del día (fotoperiodismo) promueve la floración en un momento determinado del año y existen muchas categorias de respuestas. La señal fotoperiódica es percibida por las hojas. La exposición a bajas temperaturas (vernalización) es necesaria para la floración en algunas plantas, y con frecuencia este requerimiento acopiado a la necesidad de una duración del día. La vernalización se produce en el menistemo apical del brote. El fotoperiodismo y la vernalización interactuan entre ellos.

Los ritmos diarios (ritmos circadianos) pueden localizar un acontecimiento en un momento determinado del día. La duración de estos ritmos está basada en un oscilador endógeno circadiano. El ajuste de estos ritmos en un momento concreto depende de la respuesta de la fasé del ritmo a las condiciones ambientales. Las señales más importantes son el anochecer y el amanecer.

Las plantas de dia corto florecen cuando se sobrepasa una duración crítica de la oscuridad. Las plantas de dia largo florecen cuando la duración del periodo oscuro es menor que la del valor crítico. La luz aplicada en ciertos momentos de un periodo oscuro más largo que el valor crítico (una interrupción nocturna) impide el efecto del periodo oscuro. La luz también actua sobre el oscilador circadiano para sincronizar.

el ritmo fotoperiódico, un efecto que es muy importante en la modida de la duración de la oscuridad. El mecanismo fotoperiódico muestra algunas variaciones en las respuestas de dia corto y de dia largo, pero ambos parecen implicar al fitocromo y a un oscilador circadiano.

Cuando las plantas que responden a fotoperíodo se inducen a florecer por exposición a duraciones de dia adecuadas, las hojas envian una señal química al ápice que las lleva a florecer. Esta señal transmisible es capaz de provocar la floración en plantas de diferentes grupos de respuesta a fotoperíodo. A duraciones de dia no inductivas, es posible que las hojas de LDPs sintencen un inhibitor de floración transmisible.

Aunque experimentos fisiológicos, especialmente los realizados con injertos, indican ia existencia de un estimulo floral transmisible y, en algunos casos, de inhibidores de la floración, la identidad química de estos factores se desconoce. Las hormonas des crecimiento vegetales, especialmente las giberetinas, pueden modificar la floración en muchas plantas.

La transición a la floración está regulada por múltiples señales y rutas. En Arabidopsis, la floración está controlada por cuatro rutas la fotoperiódica, la autónoma/vernalización, la de sacarosa y la de GA. Todas estas rutas convergen para regular los genes de identidad del menistemo AGAMOUS-LIAE 20 (AGL20) y LEAFY (LFY). AGL20 y LFY, de becho, regulan los genes homeóticos florales que producen los órganos florales. La existencia de multiples rutas para la floración proporciona a las angiospermas una flexibilidad para reproducirse en una gran variedad de condiciones ambientales, aumentando así su ajuste evolutivo

#### MATERIAL WEB

#### **TEMAS WEB**

24.1 Comperando les característices de les faces juvenil y adulta de hiedra (Hedera helix) y maiz (Zee mays)

Se presenta una tabla con las características morfológicas juveniles frente a las adultas

24.2 La regulación de la juvenilidad por los genes TEOPOD (TP) de maíz

Se analiza el control genético de la juventud en maíz

24.3 La floración de meristemos juventies injertados sobra plantas adultas

La competencia de los menstemos juveniles para florecer puede probarse en experimentos con injertos. 24.4 Características de la respuesta el cambio de fase en ritmos circatianos

Se han empieado los movimientos de los pétalos de Kalanchoe para estudiar los ritmos direadianos.

24.5 Los genes que controlan el momento de la floración

Se presenta un análisis sobre los genes que controlan los diferentes aspectos del momento de la floración

24.6 Evidencias que apoyan la participación de la luz del azul en la regulación de los ritmos circadianos

Se analiza el papel de ELF3 en la mediación de los electos de la luz del azul sobre el momento de la floración

24.7 La regulación de la floración en la campenilla de Canterbury por fotoperíodo y vernalización

Los dias cortes actuan como sustitutos de la vernalización del ápice caulinar en la campanilla de Canterbury

- 24.8 Ejemplos de la Inducción de la floración por giberelinas en plantas con diferentes requerimientos ambientales para floracer. Una tabla de los efectos de las giberelinas sobre plantas con diferentes.
- 24.9 Los diferentes efectos de dos giberelinas diferentes sobre la floración (longitud de la espiga) y elongación (longitud del tallo) GA: y GA: henen diferentes electos sobre la floración en Loium.
- 24.10 La influencia de las citoquininas y las poliaminas en la floración Además de las giberelinas lotros reguladores del crecimiento pueden parlicipar en la respuesta a la floración
- 24.11 Los efectos contrarios de los fitocromos A y B sobre la floración. Un breve análisis de los efectos de phyA y phyB sobre la floración en Arabidopsis y otras especies.
- 24.12 Un gen que regule el estímulo floral en maiz

requerimientos fotoperiódicos.

El gen INDETERMINATE 1 de maiz regula la transición a la floración y se expresa en hojas jóvenes.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Bewley J. D., Hempel F. D., McCormick S. y Zambryski P (2000) Reproductive Development. En: Biochemistry and Molecular Biology of Plants, B. B. Buchanan, W. Grussem y R. L. Jones (eds.), American Society of Plant Biologists, Rockville, MD.
- Biazquez M. A. (2000) Flower development pathways. *J. Cell Sci.* 113–3547 · 3548. Biazquez M. A. y Weiget D. (2000) Integration of floral inductive signals in *Arabidopsis*. *Nature* 404–889–892
- Borner R., Kampmarm G., Chandler J., Gleissner R., Wisman E., Apel K. y Melzer S. (2000) A MADS domain gene involved in the transition to flowering in Arabidopsis Plant J. 24 591–599.
- Bowman J. L., Smyth D. R. y Meyerowitz E. M. (1989) Genes directing flower development in Arabidopsis. Plant Cell 1: 37-52
- Bünning E. (1960) Biological clocks. Cold Spring Harbor Symp. Quant. Biol. 15-1-9.
- Clark J. R. (1983) Age-related changes in trees. J. Arboriculture 9: 201-205
- Coen E. S. y Carpenter R. (1993) The metamorphosis of flowers. *Plant Cell* 5: 1175–1181
- Coulter M. W. y Hamner K. C. (1964) Photoperiodic flowering response of Biloxi soybean in 72 hour cycles. Plant Physiol. 39, 848–856.
- Crawford K. y Zambryski P (1999) Phylem transport. Are you chaperoned? Curr Biol. 9: R281–R285
- Deitzer G. (1984) Photoperiodic induction in long-day plants. En Light and the Flowering Process. D. Vince-Prue B. Thomas y K. E. Cockshull eds., Academic Press, New York, págs. 51-63
- Devfin P F y Kay S. A. (2000) Cryptochromes are required for phytochrome signaling to the circulate clock but not for rhythmicity. *Plant Cell* 12, 2499–2509
- Gasser C. S. y Robinson-Beers K. (1993) Pistal development. Plant Cell 5: 1231-1239.
- Gisel A., Hempel F. D., Barella S. y Zambryski P (2002) Leaf-to-shoot apex movement of symplastic tracer is restricted coincident with flowering Arabidopsis Proc. Nat'l Acad. Sci. USA 99: 1713–1717.
- Guo H., Yang H., Mockler T. C. y Lin C. (1998) Regulation of flowering time by Arabidopsis photoreceptors. Science 279: 1360-1363
- Hamilton A. J. y Baulcombe D. C. (1999) A species of small antisense RNA in post-transcriptional gene silencing in plants. *Science* 286: 950–952.
- Hendricks S. B. y Siegelman H. W (1967) Phytochrome and photoperiodism in plants. Comp. Biochem. 27: 211–235.
- Lang A. (1965) Physiology of flower initiation. En Encyclopedia of Plant Physiology (Old Series, Vol. 15), W. Ruhland ed., Springer, Berlin, págs. 1380–1535.

- Lang A., Chailakhyan M. K. y Frolova I. A. (1977) Promotion and inhibition of flower formation in a dayneutral plant in grafts with a short-day plant and a long-day plant. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 2412-2416.
- McDaniel C. N. (1996) Developmental physiology of floral initiation in *Nicotiana* tabacum L. J. Exp. Bot. 47: 465–475.
- McDaniel C. N., Hartnett L. K. y Sangrey K. A. (1996) Regulation of node number in day-neutral *Nicotiona tabacian*: A factor in plant size. *Plant J.* 9: 56-61
- McDaniel C. N., Singer S. R. y Smith S. M. E. (1992) Developmental states associated with the floral transition. Dev. Biol. 153, 59–69.
- Michaels S. D. y Amasino R. M. 2000. Memories of winter: Vernalization and the competence to flower. *Plant Cell Environ.* 23, 1145–1154.
- Millar A. J., Carre I. A., Strayer C. A., Chua N.-H. y Kay S. A. (1995) Circadian clock mutants in Arabidopsis identified by fuciferase imaging. Science 267, 1161–1163.
- Papenfuss H. D. y Salisbury F. B. (1967) Aspects of clock resetting in flowering of Xunthrum. Plant Physiol. 42, 1562-1568.
- Poethig R. S. (1990) Phase change and the regulation of shoot morphogenesis in plants. Science 250: 923–930
- Purvis O. N. y Gregory F. G. (1952) Studies in vernalization of cereals. XII. The reversibility by high temperature of the vernalized condition in Petkus winter rye. Ann. Bot. 1, 569–592.
- Reid J. B., Murfet I. C., Singer S. R., Weller J. L. y Taylor S.A. (1996) Physiological genetics of flowering in Pisian. Sem. Cell Dev. Biol. 7: 455–463.
- Saji H., Vince-Prue D. y Furuya M. (1983) Studies on the photoreceptors for the promotion and inhibition of flowering in dark-grown seedlings of *Pharbitis nil* Choisy. *Plant Cell Physiol.* 67: 1183–1189.
- Salisbury F B (1963) Biological timing and hormone synthesis in flowering of Xanthium Planta 49: 5:8-524
- Simon R., Igeno M. L.y. Coupland G. (1996) Activation of floral mension identity genes in *Arabidopsis Nature* 384, 59–62.
- Vince-Prue D (1975) Photoperiodism in Plants. McGraw-Hill, London.
- Weigel D y Meyerowitz E. M. (1994) The ABCs of floral homeotic genes. Cell 78: 203–209
- Wilson R. A., Heckman J. W. y Sommerville, C. R. (1992) Gibberellin is required for flowering in Arabidopsis thaliana under short days. Plant Physiol. 100, 403–408.
- Yanovsky M. J. y Kay. S. A. (2001) Signaling networks in the plant circadian rhythm. Curr. Opinion in Plant Biol 4, 429–435.
- Yanovsky M. J., Mazzella M. A., Whitelam G. C. y Casal J. J. (2001) Resetting the circadian clock by phytochromes and cryptochromes in *Arabidopsis*. J. Biol. Rhythms 16: 523-530.

- Zeevaart J. A. D. (1976) Physiology of flower formation. Ann. Rev. Plant Physiol. 27: 321–348.
- Zeevaart J. A. D. (1985) Bryophyllum, En Handbook of Flowering, Vol. II, A. H. Halevy, ed., CRC Press Boca Raton, FL, pags. 89-100
- Zeeveart J. A. D. (1986) Perilla. En *Handbook of Flowering*, Vol. 5, A. H. Halevy, ed., CRC Press, Boca Raton, FL, pags. 239–252
- Zeevaart J. A. D. y Boyer G. L. (1987) Photoperiodic induction and the floral stimulus in *Perilla. En Manipulation of Flowering*, J. G. Atherton, ed., Butterworths, London, págs. 269–277

# Capítulo 25

# FISIOLOGÍA DEL ESTRÉS

TANTO EN CULTIVO COMO EN LA NATURALEZA, las plantas están expuestas constantemente a estreses ambientales. Algunos factores ambientales, tales como la temperatura del aire, pueden ser estresantes en sólo unos pocos minutos, otros, como el contenido de agua del suelo, tardan dias e incluso semanas, y algunos factores como las deficiencias minerales del suelo pueden tardar meses en ser estresantes. Se ha estimado que, debido a que las condiciones clunáticas y del suelo (factores abióticos) están por debajo de los óptimos, los campos de cultivo de los Estados Unidos sólo aprovechan un 22 % de su potencial genético de producción (Boyer 1982).

Además, el estrés tiene un papel importante en la determinación del modo en que el sueto y el clima limitan la distribución de las especies vegetales. Por ello, la comprensión de los procesos fisiológicos que subyacen en el estrés por heridas, así como los mecanismos de adaptación y aclimatación de las plantas al estrés ambiental es de gran importancia tanto para la agricultura como para el medio ambiente.

El concepto de estrés se utiliza con frecuencia de manera imprecisa y la terminologia del estrés es confusa, por ello analizaremos inicialmente algunas definiciones. El estrés se define normalmente como un factor externo que ejerce una influencia negativa sobre la planta. Este capítulo se dedica a factores ambientales o abióticos que generan el estrés en la planta, aunque los factores bióticos, como malas hierbas, patógenos e insectos depredadores también pueden generar estrés En muchos casos, el estrés se mide con relación a la supervivencia de la planta, el rendimiento del cultivo, el crecimiento (acumulación de biomasa) o los procesos de asimilación primaria (incorporación de CO<sub>2</sub> y minerales) que están relacionados con el crecimiento.

El concepto de estrés está intimamente asociado con la tolerancia al entrés, que es la capacidad de la planta para hacer frente a condiciones desfavorables. En la literatura, el término resistencia al estrés se suele utilizar como un sinónimo de tolerancia al estrés, aunque se prefiere este último. Hay que señalar que un entorno estresante para una planta puede no serio para otra. Por ejemplo, el guisante (Pisian

1130 TAZ & 2008K

sativum) y la soja (*Glycine max*), crecen mejor a 20 °C y a 30 °C, respectivamente. Cuando la temperatura aumenta, el guisante muestra sintomas de estrés mucho antes que la soja. Así, la soja tiene una mayor tolerancia al estrés por calor.

Si la tolerancia aumenta como resultado de una exposición previa al estréa, se dice que la planta está aclimatada. La aclimatación se distingue de la adaptación porque ésta ultura se refiere al nivel de resistencia determinado genéticamente, que se ha adquirido por un proceso de selección tras numerosas generaciones. Lamentablemente, el término «adaptacion» se usa a veces en la literatura para indicar aclimatación. Y para aumentar la complejidad, veremos más tarde que la expresión génica tiene un papel importante en la aclimatación.

La adaptación y la actimatación a ambientes estresantes es consecuencia del conjunto de los diversos acontecimientos que se producen en los organismos a todos los niveles, desde el anatómico al morfológico, pasando por el celular, el bioquimico y el molecular. Por ejemplo, el marchitamiento de las hojas en respuesta al déficit hidroo reduce las pérdidas de agua por la hoja y su exposición a la luz incidente, lo que reduce a su vez el estres por calor de las hojas.

Las respuestas celulares al estrés incluyen cambios en el ciclo celular y en la división celular, cambios en el sistema de endomembranas, en la formación de vacuolas y cambios en la arquitectura de la pared celular lo que conduce a un aumento de la tolerancia al estrés de las células. A nivel bioquímico, las plantas alteran el metabolismo en varias rutas para adaptarse a los estreses ambientales, incluida la producción de compuestos osmorreguladores como profina y glicina betaina. Los cambios moleculares que relacionan la percepción de la señal del estrés con las respuestas genómicas que conducen a la tolerancia han sido intensamente estudiados en los ultimos años.

En este capítulo estudiaremos estos principios y las formas por las que las plantas se adaptan y aclimatan al déficit hidrico, a la salimidad, al frío y a la congelación, al calor y a la deficiencia de oxigeno en las raices. La contaminación atmosférica es una fuente importante de estrés vegetal y se analizará en el estanya web 25.1. Aunque es conveniente examinar cada uno de estos factores por separado, la mayoría de ellos están interrelacionados y existe un conjunto común de respuestas celulares, bioquirnicas y moleculares que acompaña a los procesos individuales de aclimatación y adaptación.

Por ejemplo, el déficit hidrico se suele asociar a la salanidad en la rizosfera y al estrés por calor en las hojas (que resulta del descenso del enframiento por evaporación debido a la baja transpiración) y el enframiento y congelación conducen a la reducción de la actividad hidrica y el estrés osmótico. También veremos que a veces las plantas presentan tolerancia cruzada, es decir, tolerancia a un estrés inducida por la aclimatación a otro. Este comportamiento amplica que los mecanismos de resistencia a varios estreses comparten características comunes.

1007

1988

TABLA 25.1 Randimiento d	o cultivon du maix y o	de moja en los Estados	Unidoe
	F	Rendimento del cultivo (p	corcentaje medio de 10 años)
Año	Marke	Stoja	
1979	104	106	
1980	87	88	Sequia intensa
1981	104	100	
1982	108	104	
1965	77	57	Bequie Interm
1984	101	.95	
1985	112	112	
1986	113	110	

Fuenter Departemento de Agnoultura de los EE UU 1999

114

fiar es importante porque la fotosintesis normalmente es proporcional a ella. No obstante, una rápida expansión de las hojas puede afectar negativamente a la disponibilidad de agua.

Secula Intensa

111

Si las precipitaciones sólo se producen durante el invierno y la primavera, con veranos secos, un crecimiento temprano acelerado puede inducir un aumento en el área foliar, lo que produce una rápida reducción en el contenido de água del suelo, que queda demastado seco para que la planta complete su ciclo vital. En esta situación, sólo producirán semillas para la siguiente generación aquellas plantas que hayan retenido parte del agua para la etapa posterior de reproducción o aquéllas que hayan completado rápidamente su ciclo antes del inicio de la sequía (escape de la sequía). Cualquiera de estas dos estrategias permitirá un éxito reproductivo

La situación es diferente si durante el verano las lluvias son significativas, aunque esponádicas. En este caso, la planta mejor adaptada es aquella que posee una gran área foliar, o con una gran capacidad para desarrollar rápidamente un área foliar grande, ya que obtendrá ventajas en veranos ocasionalmente húmedos. Una estrategia de aclimatación en estas condiciones es la capacidad de tener crecimiento vegetativo y floración durante un gran período de tiempo. Se dice que estas plantas son *indeterminadas*; cuyo desarrollo preselecciona el número de hojas, y la floración sólo tiene lugar durante períodos de tiempo muy cortos.

En el análisis que sigue, estudiaremos varias estrategias de aclimatación, como la expansión foliar, la abscissón de la hoja, el incremento en el crecimiento radicular y el cierre estomático.

#### La reducción del área foliar es una respuesta inicial al déficit hídrico

Normalmente, a medida que el contenido hídrico de la planta disminuye, las células se encogen y las paredes celulares se relajan (véase el capitulo 3). Esta reducción en el volumen celular da lugar a una menor presión de turgencia y a la consiguiente concentración de los solutos en las células. La membrana plasmática se hace cada vez más gruesa y más comprimida porque cubre un área menor. Como la pérdida de turgencia es el primer efecto biofísico significativo del estrés hídrico, las actividades que dependen de la turgencia como la expansión foliar y la elongación radicular son las más sensibles a las deficiencias hídricas (Figura 25.1).

La expansión celular es un proceso inducido por la turgencia y es extremadamente sensible al déficit hídrico. La expansión celular se describe según la relación

$$GR = m (\Psi_{\mu} - Y) \tag{25.1}$$

donde GR es la tasa de crecimiento,  $\Psi_p$  es la turgencia, Y es el umbral de turgencia (la presión límite a la cual la pared celular resiste una deformación plástica no reversible) y m es la extensibilidad de la pared (la respuesta de la pared a la presión).

Esta ecuación muestra que un descenso de la turgencia provoca una disminución de la tasa de crecimiento. Obsérvese también que además de mostrar una raientiza-

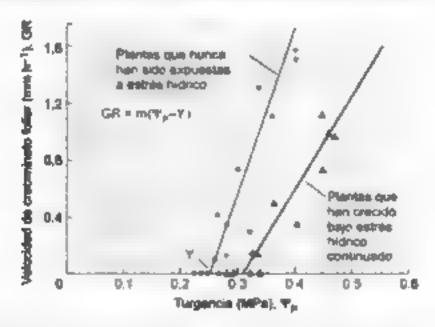


Figure 35.1 Palación entre la expansión de la hoja y la presión de lugancia. Plantes de giraci (Mallanthus arrivus) se cultivaron con agua abundante o limitando el agua del susto para producir un ligaro estrás hidrico. Caspués de la rehidratación, las plantes de ambos tratamientos se cometieron a astrás por retanción de agua y se midió pariódicamente la tesa de crecimiento de las hojas (GR) y la lurgancia (V). En ambos casos descendió la estenerbilidad (m) y aumentó el umbral de turgancia para el crecimiento (V), que limita la capacidad de la hoja para crecer tras haber estado expuesta a estrás (Según Masthews y col. 1984.)



Figure 25.2 Abectation de hojes de plantes jóvenes de algodón (Gossypium hirautum) en respuesta a un estrás hidrigo, una plantes de la izquierda fueron-regadas durante todo el experimento, mientras que la del medio y la de la derecha fueron sometidas a estrás moderado e intenso, respectivamente, antes de volverias e regar. En las plantes estresadas severamente adio quedaron unas pocas hojas en el apico del tallo. (Gentileza de 6. 1. Michichael.)

tas se ven sometidas a estrés hidrico después de haber desarrollado una importante cantidad de área foliar, las hojas sufren senescencia y posiblemente abscisión (Figura 25.2). Este ajuste del área foliar es un cambio importante a largo plazo que mejora el estado de la planta en un entorno con limitación de agua. De hecho, muchas plantas de hoja caduca del desierto pierden sus hojas durante la sequia y desarrollan nuevas hojas después de las lluvias. Este ciclo puede tener lugar dos o más veces a lo largo de una misma estación. El proceso de abscisión en respuesta al estrés hidrico se debe fundamentalmente al incremento en la sintesis y en la capacidad de respuesta a la hormona vegetal endógena etileno (capítulo 22).

# El déficit hídrico mejora la extensión radicular hacia suelos húmedos y más profundos

El déficit hidrico suave también afecta al desarrollo del sistema radicular. La relación de la biomasa vástago-raíz parece estar gobernada por un equilibrio funcional entre el agua incorporada por la raiz y la fotosintesis realizada por el vástago (véase la figura 23.6). De forma sencilla, un brote crecerá tanto como para que el foctor limitante sea la cantidad de agua incorporada por las raices; por el contrario, las raices crecerán hasta que su demanda de fotoasimilados al vástago iguale el aporte Este equilibrio funcional cambia si se reduce el aporte de agua.

Como analizamos anteriormente, la expansión foliar se ve afectada rápidamente al reducir el aporte de agua, mientras que la actividad fotosintética se ve mucho me-

rrestada por el movimiento de agua hacia el interior de las células guarda de las células epidérmicas adyacentes.

Un segundo mecanismo, llamado cierre hidroactivo, tiene lugar cuando toda la hoja o las raices están deshidratadas y depende de procesos metabolicos en las células guarda. Una reducción del contenido en solutos de las células guarda da lugar a una pérdida de agua y de turgencia, lo que provoca el cierre estomático, así, los mecanismos hidráulicos de cierre hidroactivo son los contrarios que los de la apertura estomática. No obstante, el control hidroactivo del cierre estomático difiere poco, pero de forma importante, de la apertura estomática.

La pérdida de solutos desde las células guarda puede activarse por un descenso del contenido hídrico de la hoja, y el ácido abscisico (ABA) (vense el capítulo 23) desempeña un papel importante en este proceso. El ácido abscisico se sintetiza continuamente a una tasa baja en las células del mesofilo y tiende a acumularse mayoritariamente en los cloroplastos. Cuando el mesofilo está ligeramente deshidratado, ocurren dos cosas:

- 2 Parte del ABA almacenado en los cloroplastos se libera al apoplasto (el espacio de la pared celular) de las células del mesofilo (Hartung y col. 1998). La redistribución del ABA depende de los gradientes de pH en la boja, de las propiedades ligeramente ácidas de la molécula de ABA y de las propiedades de permeabilidad de las membranas celulares (véase la figura 25.3).
- 2 El ABA se sintetiza a mayor velocidad y se acumula en el apoplasto de la hoja. Las mayores concentraciones de ABA que resultan de mayores velocidades de síntesis parecen aumentar o prolongar el efecto inicial debido al ABA almacenado. El mecanismo de cierre estomático inducido por ABA se analizó en el capítulo 23.

Las respuestas estomáticas a la deshidratación en la hoja pueden variar mucho entre especies e incluso dentro de una misma especie. Los estomas de algunas especies que retrasan la deshidratación, tales como *Figna anguiculata y Manuhot esculenta* (mandioca), tienen respuestas poco comunes a la reducción en la disponibilidad de agua, y la conductancia estomática y la transpiración pueden descender tanto que el potencial hidrico de la hoja (Ψ<sub>w</sub>, véanse los capitulos 3 y 4) pueden mantenerse casi constantes durante la sequia.

Las señales químicas desde el sistema radicular pueden afectar las respuestas estomáticas al estrés hídrico (Davies y col. 2002). La conductancia estomática está más relacionada con el estado hidrico del suelo que con el de las hojas y la única parte de la planta que puede verse directamente afectada por el estado hidrico del suelo es el sistema radicular. De hecho, la deshidratación de uma única zona del sistema radicular puede provocar el cierre de los estomas, incluso si todavía queda una parte del

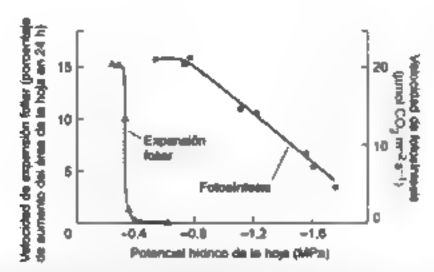


Figure 25.4 Electre del estrés hidrico estre la fotosínteses y la expansión fotos en giracci (Helianthus Artuus). Este comportamiento es típico de muchas piantas en les que la expansión fotos es mucho más sensible al estrés hidrico y está completamente inháxica a invelos de estrés que casi no afectan à la tása fotosíntética. (Según Boyer 1970.)

Sin embargo, el estrés hidrico suave afecta normalmente tanto a la actividad fotosintética de la hoja como a la conductancia estomática. A medida que se produce el cierre estomático en los estadios tempranos del estrés hídrico, el uso eficiente del agua (véanse los capitulos 4 y 9) puede aumentar (es decir, se incorpora más CO<sub>2</sub> por unidad de agua transpirada) debido a que el cierre estomático inhibe la transpiración más de lo que disminuye las concentraciones intercelulares de CO<sub>2</sub>.

Sin embargo, cuando el estrés se hace grave, la deshidratación de las células del mesofilo inhibe la fotosíntesis, se desajusta el metabolismo del mesofilo y el uso eficiente del agua normalmente desciende. Los resultados de muchos estudios han demostrado que el efecto relativo del estrés sobre la conductancia estomática es significativamente mayor que sobre la fotosintesis. La respuesta de la fotosintesis y de la conductancia estomática al estrés hidrico puede ser repartida al poner en contacto hojas estresadas con aire que tiene elevadas concentraciones de CO<sub>2</sub>. Cualquier efecto del estrés sobre la conductancia estomática se elimina con un alto aporte de CO<sub>2</sub> y las diferencias entre las intensidades fotosintéticas de plantas estresadas y no estresadas pueden atribuirse directamente al daño del estrés hidrico sobre la fotosíntesis.

¿Afecta directamente el estrés al transporte? El estrés hidrico reduce tanto la fotosintesis como el consumo de los fotossimilados en las hojas en expansión. Como consecuencia, el estrés hidrico reduce indirectamente la cantidad de fotossimilados que se exportan desde las hojas. Como el transporte en el floema depende de la turgencia (véase el capítulo 10), el descenso del potencial hidrico en el floema durante el estrés puede inhibir el movimiento de los fotossimilados. Sin embargo, los experimentos han demostrado que el transporte no se ve afectado hasta el final del periodida de agua. El descenso de Ψ, suele estar entre 0,2 y 0,8 MPa, excepto en plantas adaptadas a condiciones extremas de sequia. La mayor parte del ajuste generalmente se debe al aumento en la concentración de una serie de solutos comunes, incluidos azúcares, ácidos orgánicos, aminoácidos e iones (especialmente K\*).

Los enzimas citosólicos de las células vegetales pueden verse seriamente inhibidos por altas concentraciones de iones. La acumulación de iones durante el ajuste osmótico parece tenor lugar principalmente en las vacuolas, donde los iones se mantienen fuera del contacto de los enzimas del citosol u orgánidos celulares. Debido a esta compartimentalización de los iones, se deben acumular otros solutos en el citoplasma para mantener en equilibrio el potencial hidrico intracelular.

Estos otros solutos, llamados solutos compatibles (u osmolitos compatibles), son compuestos orgánicos que no interferen con las funciones enzimáticas. Entre los solutos computibles que se suelen acumular se incluye el aminoácido prolina, azúcares alcohólicos (como, por ejemplo, el sorbitol y el manitol) y una amina cuatemaria, llamada glicina betaina. La sintesis de solutos compatibles ayuda al ajuste de las plantas al incrementar la salundad en la zona radicular, como analizaremos más adelante en este capítulo.

El ajuste osmótico se produce lentamente en respuesta a la deshidratación tisular. Con el paso de los días se producen otros cambios (como crecamiento o fotosintesis). Por esta razón, no está claro si el ajuste osmotico en una respuesta independiente y directa al déficit hidrico o el resultado de otros factores como la disminución de la tasa de crecimiento. No obstante, está claro que las hojas que son capaces de realizar el ajusta osmótico pueden mantener la turgencia a potenciales hidricos más bajos que las que no realizan dicho ajuste. El mantenimiento de la turgencia pormite la continuación de la elongación celular y facilita conductancias estomáticas más altas a potenciales hidricos menores. Esto sugiere que el ajuste osmótico es una aclimatación que mejora la tolerancia a la desecación.

¿Qué cantidad de agua extra puede incorporar una planta debido al ajuste osmótico en las células folures? La mayor parte del agua extraible del suelo se mantiene en espacios (llenos de agua y aire) desde donde es captada rápidamente por las raíces (véase el capitulo 4). A medida que el suelo se seca, este agua es la que primero se utiliza, y la que queda es una pequeña cantidad de agua fuertemente unida a los poros pequeños.

El ajuste osmótico permite a la planta extraer más de este agua fuertemente retenida, pero aun así el aumento de agua disposible es pequeño. Por tanto, el coste del ajuste osmótico en la hoja se compensa con una rápida disminución en la disponibilidad de agua para la planta, como puede verse comparando las relaciones hidricas de las especies en función de su capacidad de ajuste osmótico (Figura 25.6). Estos resultados muestran que el ajuste osmótico promueve la tolerancia a la deshidratación, pero no tiene un efecto importante en la productividad (McCree y Richardson, 1987).

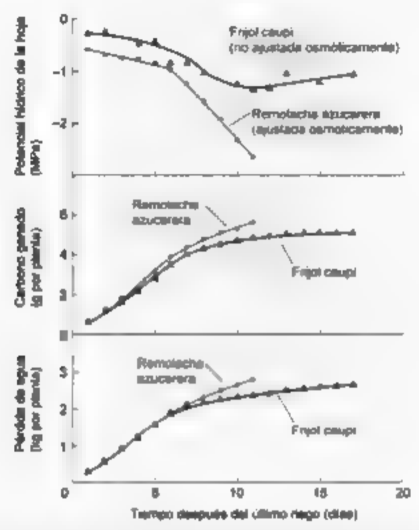


Figure 26.6 Pérdide de ague y ganancia de carbono por la remotache azucarera (Bata vulparir), una especia con capacidad de ajuste cermôtico y Vigne unguiculaté, una sepecia em capacidad de ajuste cermôtico que conserva el agua durante el estrés por ciema estomático. Les plantes se cultivaron en macetes y fueron someticas a setrés hídrico. Después del ultimo nego, les plantes de remotache azucarera siempre tentan un potencia hídrico menor que las hojas de Vigne; en ambargo, la lotosintesia y la insnapiración durante el estrés edio fueron ligeramente meyoras en la remotache azucarera. La precipal diferencia entre las dos plantes fue el potencial hídrico de las hojas. Estos resultados demuestran que el ajuste periótico promueve la tolerancia a la deshidratación, pero sin tener un efecto importante sobre la productividad. (Segun McCree y Richardson 1987.)

El ajuste osmótico también tiene lugar en las raíces, aunque el proceso no ha sido tan extensamente estudiado como en las hojas. La magnitud absoluta del ajuste es menor en las raíces que en las hojas, pero como porcentaje del potencial tisular inicial de solutos, puede ser mayor en las raíces que en las hojas. Como en las hojas, estos cambios sólo aumentan ligeramente la extracción de agua del suelo previamente examinado. Sin embargo, el ajuste osmótico puede tener lugar en los menistemos radiculares, aumentando la turgencia y manteniendo el crecimiento radicular. Es un

componente importante de los cambios en los patrones de crecimiento radicular a médida que el agua se agota en el suelo.

¿La productividad vegetal aumenta por ajuste osmótico.º Los investigadores han manipulado la acumulación de solutos osmoprotectores mediante mejora genética convencional, por métodos fisiológicos (induciendo el ajuste con deficit de agua controlado) y usando plantas transgénicas que expresan los genes de la sintesis y acumulación de los solutos. Sin embargo, las plantas manipuladas crecen más lentamente y son sólo ligeramente más tolerantes al estrés osmótico. Por tanto, el uso del ajuste osmótico para mejorar el rendimiento agrícola aún tiene que perfeccionarse

# La deficiencia hídrica aumenta la resistencia al flujo de agua en fase líquida

Cuando un suelo se seca, su resistencia al paso de agua aumenta muy bruscamente, particularmente cerca del piono de marchitez permanente. Recordemos del
capítulo 4 que en el punto de marchitez permanente (normalmente de unos 1,5 MPa),
las plantas no pueden recuperar la presión de turgencia incluso si se detiene toda la
transpiración (para más detalles sobre la relación entre la conductividad hidráulica
del suelo y el potencial hidraco del suelo, véase la figura 4.2A en el tema web
4.2). Debido a la gran resistencia del suelo al flujo de agua, el agua enviada hacia
las raices en el punto de marchitez permanente es demasiado lenta como para permitir durante la noche la rehidratación de lo que se ha marchitado durante el día.

La rehidratación tiene que superar posteriormente la resistencia en las plantas, que es mucho mayor que la resistencia en el suelo para un amplio rango de déficit hidricos (Blizzard y Boyer 1980). Hay algunos factores que pueden contribuir a aumentar la resistencia de las plantas al flujo de agua durante la sequia. A medida que las células vegetales pierden agua, se encogen. Cuando las raices se encogen, las superficies radiculares pueden alejarse de las partículas del suelo próximas que retienen el agua y los delicados pelos radiculares pueden resultar dañados. Además, como se reduce la extensión radicular al secarse el suelo, la capa más superficial de la corteza (la hipodermis) con frecuencia queda cubierta más extensamente por suberina, un lipido impermeable (véase la figura 4.4), que aumenta la resistencia al flujo del agua.

Otro factor importante que aumenta la resistencia al flujo del agua es la cavitación, o ruptura de las columnas de agua bajo tensión. Como vimos en el capítulo 4, la transpiración desde las hojas «tira» del agua a través de la planta al crear una tensión en la columna de agua. Son necesarias fuerzas cohesivas para soportar las grandes tensiones que existen en las estrechas columnas en las cuales el agua se adhiere a las paredes. La cavitación se inicia en la mayoria de las plantas a potenciales hidricos moderados (—1 a —2 MPa), primero en los vasos más grandes. Por ejemplo, en los árboles con amilios porosos como el roble (*Quercio*), durante la primavera, cuando hay abundante agua disponible, se desarrollan vasos de gran diámetro en una ruta de baja resistencia. A medida que el suelo se seca durante el verano, estos vasos dejan de funcionar, quedando los vasos de pequeño diámetro, producidos durante el periodo de estrés, para conducir la cormente de transpiración. Este cambio tiene consecuencias posteriores: incluso si la planta se rehidrata, la ruta original de baja resistencia permanece no funcional, reduciendo la eficiencia del flujo del agua.

# El déficit hídrico sumenta la deposición de cera en la superficie de las hojas

Una respuesta común del desarrollo durante el estrés hidrico es la producción de una cuticula más gruesa que reduzca las perdidas de agua de la epidermis (transpiración cuticular). Aunque en respuesta a un déficit hidrico las ceras se depositan tanto en la superficie como en la capa de cuticula más interna, la capa más interna puede ser más importante en el control de la pérdida de agua de forma más compleja que el sumple aumento de la cantidad de cera presente (Jenks y col. en prensa).

Una cuticula más gruesa disminuye la permeabilidad al CO<sub>2</sub>, pero sin afectar a la fotosintesis de la hoja debido a que las células epidérmicas que se encuentran por debajo de la cuticula son no fotosintéticas. No obstante, la transpiración cuticular es sólo del 5 al 10 % de la transpiración total de la hoja, por lo que llega a ser significativa sólo si el estrés es extremadamente grave o si se ha dañado la cuticula (por ejemplo, por tomentas de arena).

# La deficiencia hídrica altera la disipación de la energía de las hojas

Recordemos del capítulo 9 que el enfruamiento por evaporación reduce la temperatura de la hoja. Este efecto del enfruamiento puede ser muy importanter en el Valle de la Muerte de California (uno de los lugares más calientes del mundo) se midió la temperatura de las hojas y se observó que la de las plantas con accesibilidad al agua era 8°C menor que la temperatura del aire. En climas calurosos y secos, un agricultor experimentado puede decidir si las plantas necesitan agua tocando simplemente las hojas, debido a que una hoja con una rápida transpiración está claramente más fria al tacto. Cuando el estrés hidrico limita la transpiración, la temperatura de las hojas aumenta a no ser que haya otros procesos que contrarresten esta faita de enfriamiento. Debido a estas interacciones, el estrés hidrico y el estrés por calor



(B) Exists Nation Igner



(C) Extrin Nation Series



Figure 25.7 Crientación de los folicios de plantas de soja (Glycine max) cultivadas en el campo en posición normal no estresada (A), sometidas a estrés hidrico moderado (B), y sometidas a estrés hidrico interso (C). Los grandes movimientos de la hoja inducados por estrés moderado son muy diferentes del marchitamiento que se produce con el estrés fuerte. Observése que con setrés moderado el folicio terminal astá erguido, mientras que los dos folicios laterales assen caldos; prácticamente verticales. (Gentilaza de D. M. Oosterbula.)

están intimamente relacionados (vease el análisis del estrés por calor más adelante en este capítulo).

Para mantener una temperatura en la boja mucho más baja que la del aire es necesaria la evaporación de grandes cantidades de agua. Por eso, las adaptaciones que enfrian las hojas por mecanismos diferentes a la evaporación (por ejemplo, cambios en el tamaño y orientacion de la hoja) son muy efectivas conservando el agua. Cuando la transpiración se reduce y la temperatura de la hoja aumenta, parte de la energia extra de la hoja se disipa como perdidas de calor (véase el capítulo 9). Muchas plantas de zonas áridas tienen hojas muy pequeñas, lo que minimiza la resistencia de la capa estacionaria para transferir calor desde la hoja al aire (véase la figura 9.14).

Debido a la baja resistencia de su capa estacionaria, la temperatura de las hojas pequeñas tiende a mantenerse cercana a la temperatura del aire, incluso cuando la transpiración está muy mientizada. Por el contrario, las hojas grandes tienen las capas estacionarias muy finas y disipan menos energia térmica (por unidad de área foliar) por transferencia directa de calor al aire.

En las hojas grandes, el movamiento de la hoja puede proporcionar una protección adicional contra el aumento de la temperatura durante el estres hidrico. Las hojas que se orientan a si mismas lejos del sol se denominan paraheliotrópicas; mientras que aquellas que ganan energia orientando sus hojas normalmente (perpendicularmente) al sol son diaheliotrópicas (vénas el capítulo 9). La figura 25 7 muestra el gran efecto del estrés hídrico en la posición de las hojas de soja. Otros factores que pueden alterar la captación de la radiación son el marchitamiento, que cambia el ángulo de la hoja, y el seguimiento del sol en las horbáceas, que minamiza la superficie de los tejidos expuestos al sol

La absorcion de energia puede reducirse también por la presencia de pelos en la superficie de la hoja o por capas de cera sobre la cuticula. Las hojas de algunas plantas tienen una apariencia gra-blanquecina por la presencia de una gran cantidad de pelos comprimidos que les permite reflejar una gran cantidad de luz. Esta vellosidad, o pubescencia, mantiene las hojas más frias al reflejar la radiación, pero también refleja las longitudes de onda visible que activan la fotostatexia, lo que reduce la asimilación del carbono. Debido a este problema, los intentos para variar la pubescencia en los cultivos y mejorar el uso eficiente del agua han sido, generalmente, infruçtixosos.

# El estrés osmótico induce el metabolismo ácido de crasuláceas en algunas plantas

El metabolismo acido de las Crasuláceas (CAM) es una adaptación en la que los estomas se abren de noche y se cierran durante el dia (véanse los capítulos 8 y 9).

TABLA 25.2	
Los cinco grupos de las proteínes LEs	A (abundantes durante la embriogénissis lardis)
encontradas en plentas	

Grupo (nombre de la famille)*	Proteina(s) en el grupo	Características estructuraias y motivos	Información functional/ Función propuesta
Grupo † (Familia D-19)	Algodon D-19 Maiz Em (proteina lemprana de metonina marcade) Girasol Ha da 10 Cebada B19	La conformación predominante es al azer con algunas hélicas o prediches cortas Son ebundentes los ammoécidos cargados y la gicone	Contiene mas agua de hidratación que las proteinas globulares tipicas ua sobreeipresión de esta proteina proporciona una mayor tolerancia al defict hidrico an otiulas de levadura
Grupo 2 (Familia 0-11 fambien concetta como deshidratinas)	Matz DHN1 M3 RAB17 Algodon D-11 Arabidopsis pRABAT1 ERQ10 ERD14 Craterostigms poC 27-04 poC 5-19 Tomats pLE4 TAS14 Cebeca 88 89 817 Artoz pRAB16A Zanahona poE.P40	Estructura variable que incluye hélices or formando regiones rices en liena. La secuencia consenso del grupo de las deshiciratines es EKKGIMDKIKELPG. El numero de veces qué este consenso se reprie varia con las proteínas. Con frecuencia contiena una región de policienna). Con frecuencia contiena regiones de longitud variable rices en residuos poleres y bien Gly o Ala y Pro.	Con frequencia localizadas en el citopissma o nucleo Los miembros más ácidos de la familia están asociados con la membrane plasmática. Pueden actuar establizando macromoléculas e bajos potenciales hidricos
Grupo 3 (Famela D-7)	Cabeda HVA 1 (inducita por ABA) Algodon D-7 Trigo pMA2005 pMa 1949 Gratterbattgrae pcC 3-05	Le secuerce consenso de 11 aminoácidos TAQAAKEKAXE se repte en la proteina Contiene helicas ur aparentementa arripáticas Proteina deriênza	Les plantes transgéncies que expresen HVA1 mostraron una mayor tolerancia a) estrés D-7 es una profeiria abundante en los embriones de algodon (en una concentración estimada de 0.25 mM Cada dimero de D-7 se una si manos a 10 fosfatos morgánicos y a sus contraiones.
Grupo 4 (Familia D-95)	Soja D-95 Craterostigran pcC27-45	Ligeramente hidrolóbico La región N-terminal Sé predice que forma hélices α antipáticas	En tomate un gen que codifica una proteina aimita se expresa en respuesta a su rigestión por riemátodos

Grupo (nombre de la lamilla)*	Proteine(s) en el grupo	Caracteristican netructuralen y motivon	Información funcional/ Función propuests
Grupo 5 (Familia D-113)	Tomain LE25 Girasol Hads11 Agodón D-113	Los membros de esta tamas companen homologia de secuencia en el extremo N-terminal conservado.  La región N-terminal se predice que forma neicos in antipaticas.  El dominio C-terminal se predice que es un ovito ar azar de longitud y secuencia variables. Als. Gly y Thrison abundantes en la secuencia.	Se une a membranas y/o proteinas para mantener la estructura durante el estres. Posiblemente funciona en el secuestro de iones para proteger el metabolismo otosorios. Guando « E25 se expresa en levadura le conflera tolerancia e la sall y si frio D-113 es abundante en la semilas de algodon (hesta 0,3 mM).

Los nómbres de tes femilies de proteínas procedan de las proteínas de las samilias de algotión más semisores a la femilies

Fuents Según Brey y col 2000

trolados por el estrés constituyen un 10 % del total de los genes de arroz examinados. (Kawasaki y col. 2001).

El estrés osmótico suele conducir a la acumulación de ABA (véase el capítulo 23), de ahí que no sea sorprendente que los productos de los genes que responden al ABA se acumulan durante los estreses osmóticos. Los estudios con mutantes insensibles a ABA y deficientes en ABA han mostrado que numerosos genes inducidos por estrés osmótico son, de hecho, inducidos por el ABA acumulado durante los episodios de estrés. No obstante, no todos los genes activados por estrés osmótico están regulados por ABA. Como analizaremos en la siguiente sección, se han descubierto otros mecanismos para la regulación de la expresión de los genes regulados por estrés osmótico.

# Los genes que responden al estrés están regulados por procesos dependientes e independientes de ABA

La transcripción génica está controlada por la interacción de proteinas reguladoras (factores de transcripción) con secuencias reguladoras especificas en los promotores de los genes que regulan (véase el capitulo 14 en la página web para un análisis detallado de estos procesos). Genes diferentes que están inducidos por la misma se-

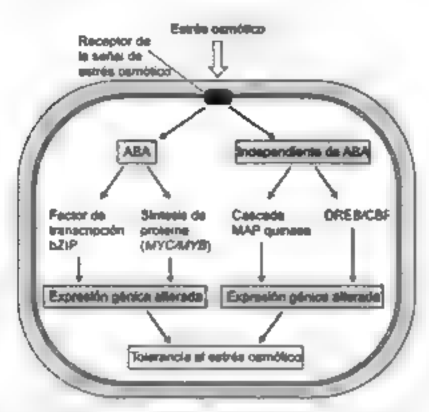


Figure 28.9 Rute de transducción de señal del catrile comótico en cálulas vegatales. El estria comótico de detectado por un receptor todavía desconocido, en la membrana plasmática que activa unas rutes de transducción de señal endependientes y dependientes de ABA. La sintena de prosina participa en una de las rutes dependientes de ABA que impaca MYC/MYB. La rute bZIP dependiente de ABA implica el reconocimiento de los elementos de respuesta a ABA en promotores gánicos. Se ha demostrado la existencia de dos rutas independientes de ABA, una que implica la cascada de señalización de las MAP quinases y la otre que implica los factores de transcripción relacionados con DRESP/CSF. (Gegún Shinozaki y Yameguchi-Shinozaki 2000).

ñal (desecación o salimidad, por ejemplo) están controlados por una ruta de señalización que conduce a la activación de estos factores de transcripción específicos.

Los estudios de los promotores de varios genes inducidos por estres han conducido a la identificación de secuencias reguladoras especificas amplicadas en los diferentes estreses. Por ejemplo, el gen *RD19* contiene secuencias de DNA que pueden ser activadas por estrés osmótico y por ABA (Yamaguchi-Shinozaki y Shinozaki 1994, Stockinger y col. 1997).

Los promotores de los genes regulados por ABA contienen una secuencia de seis nucleótidos conocida como elemento de respuesta a ABA (ABRE), que probablemento se une a los factores transcripcionales implicados en la activación de los genes regulados por ABA (véase el capítulo 23). Los promotores de estos genes, que están regulados por estrés osmótico de modo dependiente de ABA, contienen un elemento alternativo formado por una secuencia reguladora de nueve nucleótidos, el elemento de responsta a la deskidratación (DRE) que es reconocido por un conjunto

1152 TA2 & ZEIGER

alternativo de proteinas de regulación de la transcripción. Así, los genes que están regulados por estreses osmoticos parecen estar regulados bien por rutas de transducción de señal mediadas por la acción de ABA (genes dependientes de ABA), bien por una ruta de transducción de señal que responde al estrés osmótico y que es ladependiente de ABA.

Se han implicado al menos dos rutas independientes de ABA en la regulación de la expresión génica (Figura 25.9). La acción posterior de los factores de transcripción (Hamados DREB1 y DREB2) que se unen a los elementos DRE en los promotores de los genes que responden al estrés osmótico, aparentemente, son activados por una cascada de señalización independiente de ABA. Otros genes que responden al estrés osmótico de forma independiente al ABA parecen estar directamente controlados por la cascada de señalización de las MAP quinasas (analizada con detalle en el capítulo 14 de la página web). Otros cambios en la expresión génica parecen estar mediados por otros mecanismos que no implican DREB.

Esta complejidad y los «cross talks» (comunicación entre cascadas) encontrados en la cascada de señalización, ejemplificados aquí por las rutas dependiente e independiente de ABA, es tipica de la señalización en eucariotas. Dicha complejidad refleja la riqueza de la interacción entre la expresión génica y los procesos fisiológicos que median en la adaptación al estrés.

# ESTRÉS POR CALOR Y CHOQUE TÉRMICO

La mayoría de los tejidos de plantas superiores son incapaces de sobrevivir a exposiciones prolongadas a temperaturas superiores a los 45 °C. Las células que no están creciendo o los tejidos deshidratados (como las semillas y el polen) pueden sobrevivir a temperaturas mucho más altas que las células vegetativas en crecimiento (Tabla 25 3). Los tejidos que se encuentran en la fase de crecimiento activo raramente pueden sobrevivir a temperaturas de unos 45 °C, pero las semillas secas pueden aguantar hasta los 120 °C y los granos de polen hasta 70 °C. En general, a temperaturas superiores a 50 °C sólo pueden completar su ciclo vital los organismos eucanotas unicetulares y sólo los procarnotas pueden dividirse y crecer a más de 60 °C

Un breve período de exposición a estreses por calor subletal con frecuencia induce tolerancia a otras temperaturas letales, un fenómeno conocido como la termotolerancia inducida. Los mecanismos que median la termotolerancia inducida serán analizados posteriormente en este capítulo. Como explicamos antes, el agua y el estrés por altas temperaturas están interrelacionados; los brotes de la mayoria de las plantas  $C_3$  y  $C_4$  con un buen aporte de agua se mantienen a temperaturas inferiores a 45 °C por el enfriamiento por evaporación. Si el aporte de agua se hace limitante, el enfriamiento por evaporación disminuye y la temperatura del tejido aumenta. Las

Planta	Temperatura letal (*C)	Tiempo de exposición	
Alicotena rustica (tabaco silvestra)	49-51	10 min	
Cucurbita pepo (calabacin)	49-51	10 mm	
Zea mays (maiz)	49-51	10 min	
Brassice napus (colzs)	49-51	10 mm	
Crirus aurantium (naranjo amargo)	50.5	15-30 min	
Opumse cactus)	>65		
Sempervivum arechnoideum (camosa)	57-61		
Hojas de patata	42.5	1 hora	
Plántulas de pino y abelo	54-55	5 min	
Serrellas de Medicago (alfalfa)	1.20	30 min	
Use Trute medure,	63	-	
Fruio de lomate	45		
Polen roja de pino	70	1 hora	
Varios muagos			
Hidrasadon	42-61	-	
Deshidratedos	86-110	-	

Fuente Tomado de la liable 11.2 de Levill 1983

plântulas que emergen en suelos húmedos constituyen una excepción a esta regla. Estas plántulas pueden ser expuestas a temperaturas superiores a las que generan el estrés por calor respecto de aquélias que se encuentran en suelos más secos, debido a que el suelo mojado suele ser más oscuro y absorbe mayor radiación solar que un suelo más seco.

# Una temperatura sievada en la hoja y el estrés hídrico conducen al estrés por calor

Muchas CAM, plantas crasas superiores, como *Opuntivia y Semperviviam*, están adaptadas a altas temperaturas y pueden tolerar temperaturas tisulares de 60-65 °C en condiciones de intensa radacción solar en verano (véase la tabla 25.3). Como las plantas CAM mantienen sus estomas cerrados durante el día, no pueden enfriarse por transpiración. En lugar de eso, disipan el calor de la radiación solar incidente por reemisión de la radiación de longitud de onda larga (infrarroja) y pierden calor por conducción y convección (véase el capitulo 9).

Por otro lado, en plantas C, y C, no regadas, la reducción de la temperatura se produce generalmente por transpiración. En estas plantas la temperatura de la hoja puede aumentar en 4-5 °C sobre la temperatura ambiental a la luz del sol sobre mediodia, cuando el déficit hídrico del suelo causa el cierre parcial de los estomas o cuando la humedad relativa alta reduce el potencial para enfriamiento por evaporación. Las con-

secuencias fisiológicas de estos aumentos en la temperatura tisular se analizarán en la siguiente sección.

Los aumentos en la temperatura de la hoja durante el día pueden ser mucho más pronunciados en plantas de regiones áridas y semiáridas durante la sequia y expuestas a las altas radiaciones solares. El estrés por calor es también un peligro potencial en los invernaderos, donde la velocidad del aire es baja y la alta humedad reduce la velocidad de enfriamiento de la hoja. Un grado moderado de estrés termico reduce el crecimiento de toda la planta. Algunos cultivos bien regados, como el algodón, emplean el enfriamiento por transpiración para disipar el calor. En algodón bien regado, el enfriamiento por transpiración está asociado con rendimientos agronómicos superiores (véase el tema web 25.1).

# A elevadas temperaturas, la fotosíntesis se inhibe antes que la respiración

Tanto la fotosintesis como la respiración se inhíben a altas temperaturas pero, a medida que la temperatura aumenta, las tasas fotosintéticas disminuyen más rápidamente que las tasas respiratorias (Figura 25 10A y B). La temperatura a la cual la cantidad de CO<sub>2</sub> fijada por la fotosíntesis iguala a la cantidad de CO<sub>2</sub> liberada por la respiración en un periodo de tiempo dado se denomina punto de compensación térmica o punto de compensación de la temperatura.

A temperaturas superiores a la del punto de compensación de la temperatura, la fotosintesis no puede reemplazar al carbono usado como sustrato de la respiración. Como resultado, las reservas de carbohidratos se reducen, y las frutas y las verduras pierden el subor dulce. Este desequilibrio entre fotosíntesis y respiracion es una de las principales causas de los efectos perjudiciales de las altas temperaturas.

En una misma planta, el punto de compensación térmico es normalmente más bajo en las hojas de sombra que en las de sol, que están expuestas a la luz (y al calor). A altas temperaturas, el incremento de la intensidad respiratoria con respecto a la fotosintesis es más perjudicial en las plantas  $C_j$  que en las plantas  $C_4$  o las CAM, porque en las plantas  $C_3$ , a altas temperaturas, aumenta tanto la intensidad de la respiración en oscundad como la de la fotorrespiración (véase el capitulo 8).

# Las plantas adaptadas a temperaturas frías es aclimatan peor a las altas temperaturas

Comparando las respuestas de dos especies C<sub>a</sub>, Atriplex sabulosa (un miembro de las chenopodiáceas) y Tidestromia oblongifolia (de la familia de las amarantáceas),

se illustra el grado de aclimatación de las plantas que están genéticamente adaptadas a un rango diferente de temperaturas.

A sabulosa es nativa del clima frío de la costa norte de California y T oblongifolta es nativa del clima cálido del Valle de la Muerte de California, donde crece en
un rango de temperaturas que es letal para la mayoria de las especies. Cuando estas
especies se cultivaron en condiciones ambientales controladas y se determinaron las
tasas de crecimiento en función de la temperatura, T oblongifolta apenas crecia a
16 °C, mientras que A sabulosa alcanzaba un 75 % de su tasa de crecimiento máxima. Por el contrario, la tasa de crecimiento de A sabulosa disminuyó entre 25 y 30
°C y el crecimiento cesó a 45 °C, temperatura a la cual el crecimiento de T oblongifolta mostraba un máximo (Björkman y col. 1980). Claramente, ninguna de las dos
especies podría aclimatarse al rango extremo de la otra.

#### Las altas temperaturas reducen la estabilidad de la membrana

La estabilidad de las membranas celulares es importante durante el estrés por altas temperaturas, como ocurre durante el enfriamiento y la congelación. La excesiva fluidez de los lipidos de la membrana a altas temperaturas está relacionada con la pérdida de su función fisiológica. En las plantas de adelfa (*Nertum oleander*), la aclimatación a altas temperaturas está asociada a un alto grado de ácidos grasos saturados en los lipidos de membrana, lo que tiende a hacer las membranas menos fluidas (Raison y col. 1982).

A altas temperaturas disminuye la fuerza de los puentes de hidrógeno y de las interacciones electrostáticas entre los grupos polares de las proteínas en la fisse acuosa
de la membrana. Así, las altas temperaturas modifican la estructura y composición de
la membrana y provocan la pérdida de iones (Figura 25.10C). La alteración de la membrana también provoca la inhibición de procesos tales como la fotosíntesis y la respiración, que dependen de la actividad de enzimas y proteínas transportadoras de
electrones asociadas a la membrana.

La fotosintesis es especialmente sensible a las temperaturas altas (véase el capitulo 9). En su estudio de Atriplex y Tidestromiu. O Björkman y sus colaboradores (1980) encontraron que el transporte de electrones en el fotosistema II era más sensible a las altas temperaturas en A. sabulosa, que está adaptada al frio, que en T oblongifolia, que está adaptada al calor. En estas plantas, los enzimas ribulosa-1,5-bisfosfato carboxilasa, NADP:girceraldebido-3-fosfato deshidrogenasa y fosfocnolpriturato carboxilasa eran menos estables a altas temperaturas en A. sabulosa que en T. oblongifolia.

Sin embargo, las temperaturas a las cuales estos enzimas empezaban a desnaturalizarse y perdían actividad eran claramente superiores a las temperaturas a las que 1158 TAZ & ZEIGEN

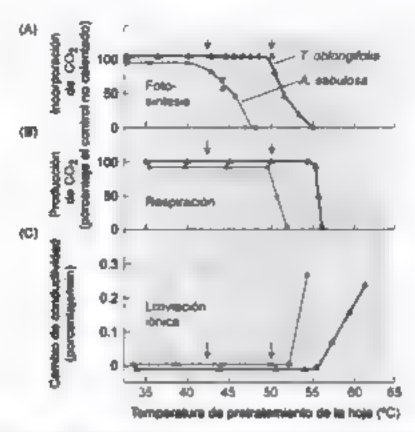


Figure 26.16 Respuestes de Atriptes sabuloss y Tidestromis abtorpitote al series térmico. La lobaliniais (A) y la respiración (B) se midieron en hojas en la plante y la titivación lónica (C) se midió en secciones de hojas sumergidas en agua. Al comenzo del experimento, las teas control se midieron en hojas a 30°C, una temperatura que no provoca deños. Las hojas que no se habien separado de la plante se axpusieron entonces a lás temperaturas indicades durante 15 minutos y después se devolvieron a las condiciones control iniciales entres de que les teases fueran registradas. Las fechas indican los umbra-fes de temperatura para la inhibición de la fotosinteses en les dos especies. La fotosintesia, la respiración y la permeabilidad de la membrana lueron más sensibles al deño por calor en A. sabulosa que en T objetigifolia. En ambas especies, no obstante, la fotosintesia lue más sensible al estrés por calor que qualquiera de los otros dos procesos y fue completamente inhibida a temperaturas que no alteraban la respiración. (Según Björkmen y col. 1980).

la fotosintesis disminuta. Estos resultados sugieren que, en los primeros estadios del daño por calor, la disminución de la fotosintesis está más directamente relacionada con cambios en las propiedades de la membrana y con el desacoplamiento de los mecanismos de transferencia de energia en cloroplastos que con una desnaturalización generalizada de las proteínas.

#### Algunes adaptaciones protegen les hojas contra el calentamiento excesivo

En ambientes con una radiación solar intensa y altas temperaturas, las plantas evitan el excesivo calentamiento de sus hojas por reducción de su absorción de radiación solar. Esta adaptación es importante en ambientes cálidos y soleados en los que una hoja que transpira se acerca al famite superior de tolerancia a la temperatura. En estas condiciones, cualquier aumento en el calentamiento procedente del descenso de la evaporación del agua o del aumento de la absorción de energia puede provocar dafios en la boja.

Tanto la resistencia a la sequia como la resistencia al calor dependen de las mismas adaptaciones: pelos que reflejan la luz y capas de cera en las hojas, enrollamiento foliar y orientación vertical de las hojas, así como el crecimiento de pequeñas hojas altamente diseccionadas para minimizar el grosor de la capa estacionaria de aire y maximizar así las pérdidas de calor por convección y por conducción (véanse los capitulos 4 y 9). Algunos arbustos del desierto (por ejemplo, *Encelia farmosa*, de la familia de las compositas) tienen hojas dimórficas para evitar el excesivo calentamiento: las hojas verdes y casí sin pelos presentes en invierno son reemplazadas por hojas pubescentes blancas en verano.

# A sitae temperaturas las plantas producen proteínas de choque térmico

En respuesta a un aumento repentino de la temperatura de 5 a 10 °C, las plantas producen un conjunto de proteínas que se conocen globalmente como proteínas de choque térmico (HSP). La mayoria do las HSP ayudan a que las células resistan el estrés por calor actuando como «chaperonas» moleculares. El estrés por calor provoca que muchas proteínas celulares que funcionan como enzimas o componentes estructurales se desplieguen o queden mal plegadas, dando lugar a una pérdida de su estructura y actividad enzimática.

Estas protetnas mai piegadas, con frecuencia se agregan y precipitan, creando serios problemas en las células. Las HSP actuan como chaperonas moleculares que ayudan al correcto piegamiento de las proteinas mai piegadas y agregadas. Esto facilita el correcto funcionamiento de la célula a temperaturas elevadas y estresantes.

Las proteinas de choque térmico fueron descubiertas en la mosca de la fruta (*Drosophila melanogaster*) y desde entonces se han identificado en otros animales y en humanos, así como en plantas, hongos y microorganismos. Por ejemplo, cuando plántulas de soja se transfieren bruscamente de 25 a 40 °C (justo por debajo de la temperatura letal), se suprime la síntesis del conjunto de mRNA y proteínas que normalmente se encuentran en la célula, mientras que aumenta la transcripción y la traducción de un grupo de 30 a 50 proteínas (HSP). Los nuevos transcritos de mRNA de las HSP se pueden detectar entre 3 y 5 minutos después del choque térmico (Sachs y Ho 1986).

Aunque las HSP de las plantas fueron identificadas inicialmente en respuesta a cambios bruscos de temperatura (25 °C a 40 °C) que rara vez ocurren en la naturale-

los monómeros de HSF se asocien en trimeros que son entonces capaces de unirse a secuencias específicas del DNA conocidas como elementos de choque térmico (HSF). Una vez unido al HSE, el trímero HSF es fosforilado y promueve la transcripción de los mRNA de las HSP A continuación, la HSP70 se une a HSF, lo que provoca la disociación del complejo HSF/HSE, y HSF se recicla a su forma monomérica. Así, por la acción de HSF se acumula HSP hasta ser suficientemente abundante como para unirse a HSF, y cesa entonces la producción de mRNA de las HSP

#### As HER mission of terministra

Las condiciones que inducen la tolerancia térmica en plantas están intimamento relacionadas con la acumulación de las HSP, pero esta correlación por si sola no prueba que las HSP tengan una función esencial en la aclimatación al estrés térmico. Existen experimentos más concluyentes que muestran que la expresión de un HSP activado induce constitutivamente la sintesis de HSP y aumenta la termotolerancia de *Arabidopsis*. Los estudios con plantas de *Arabidopsis* que contienen un antisentido de la secuencia de DNA, que reduce la sintesis de las HSP70, mostraron que la temperatura más elevada a la que las plantas podrían sobrevivir se reducia en 2 °C comparada con la de plantas control, aunque las plantas mutantes crecian normalmente a temperaturas óptimas (Lee y Schoeggi 1996).

Presumiblemente la interrupción de la síntesis de todo el rango de HSP que son normalmente inducidas en las plantas conductria a una pérdida mucho más dramática de la termotolerancia. Otros estudios con mutantes de *Arabidopsis* (Hong y Vierling 2000) y con plantas transgénicas (Queitsch y col. 2000) demuestran que al menos la HSP101 es un componente crítico para la termotolerancia tanto inducida como constitutiva de la planta.

# La adaptación al estrés térmico está mediada por el calcio citosólico

Los enzimas que participan en las rutas metabólicas pueden responder de forma diferente a la temperatura, y esta termoestabilidad diferencial puede afectar a etapas específicas del metabolismo, antes de que las HSP pueden reestablecer la actividad por su capacidad como chaperonas. El estrés térmico puede, así, provocar cambios en el metabolismo que conduzcan a la acumulación de algunos metabolitos y a la reducción de otros. Estos cambios pueden alterar dramáticamente el funcionamiento de las rutas metabólicas y dar lugar a desequilibrios que pueden ser dificíles de corregir.

Además, el estrés térmico puede alterar la velocidad de las reacciones metabólicas que consumen o producen protones y esto puede afectar a la actividad de las

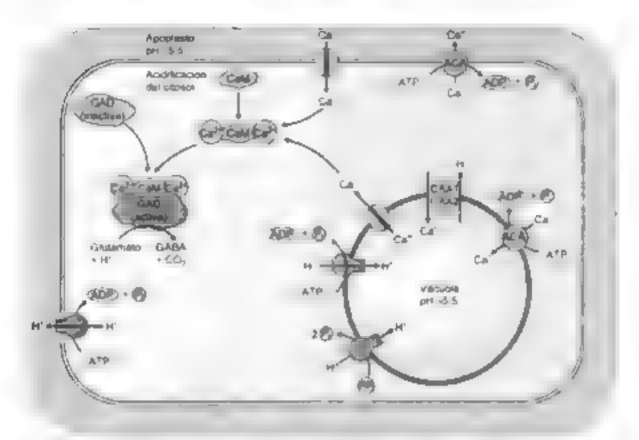


Figure 26.12 E) estria por calor provios una reducción del pH citosólico desde los valores normales ligenamente alcalinos, probablemente por inhibición de las H--ATPasas y de las pirolostatasas que bombase protones a través de la membrana plasmática o a la vacuola. Adicionalmente el estria por calor
produce un cambio en la homecetasia de calcio en el intenor de la célula al afectar la antrada de calcio
al citosol bien a través de la membrana plasmática o bien de los canales de calcio vacuolar lo por la acción de salida de las ATPasas o de los protones cotransportadores. Este sumento del calcio otiosólico
conduce a la activación de la calmodulina (CaM), que se une a la glutamento descarbordiasa (GAD) y la
convierta de la forma inactiva a la forma activa. La conversión de glutamento al aminosolido g-aminobutirico (GABA) es lleva a cabo con consumo de protones en el proceso que media un aumento del piri citopólico. CAX1 y CAX2 son dos proteines transportadores. ACA. Cel--ATPasa.

ATPasas que bombean protones desde el citosol al apoplasto y a las vacuolas (véase el capítulo 6). Esto podría provocar la acidificación del citosol e inductr perturbaciones metabólicas adicionales durante el estrés. Las células pueden tener mecanismos de aclimatación que palien los efectos del estrés térmico sobre el metabolismo

Una de las aclimataciones metabólicas al estrés térmico es la acumulación del amipoácido no proteico ácido y-butírico (GABA). Durante los episodios de estrés térmico, el GABA se acumula de seis a diez veces más que en las plantas no estresadas. El
GABA es sintetiza a partir del aminoácido L-glutamato, en una única reacción catalizada por el enzima glutamato descarboxilasa (GAD). El GAD es uno de los diversos enzimas cuya actividad está modulada por una proteina reguladora activada por
calcio-calmodulina (para más detables sobre la acción de la calmodulina, vease el capítulo 14 en la página web).

La calmodulina activada por calcio activa a GAD (Figura 25 12) y aumenta la tasa de biosintesis de GABA (Snedden y col. 1995). En plantas transgénicas que expresan la acuorina sensible al calcio, se ha demostrado que el estrés por altas temperaturas aumenta los niveles citosóficos de calcio y este aumento conduce a la activación de la GAD mediada por calmodulina y a la acumulación de GABA inducida por elevadas temperaturas.

Aunque GABA es una molécula importante de señalización en el tejido cerebral de mamíferos, no hay evidencias de que actue como molécula de señalización en plantas. Se están investigando las posibles funciones de GABA en la resistencia al estréa por calor

# ENFRIAMIENTO Y CONGELACIÓN

El daño por enfriamiento trene lugar en especies sensibles a temperaturas que son demasiado bajas para un crecimiento normal, pero no lo suficiente como para formar hielo. Normalmente, especies de origen tropical y subtropical son susceptibles al dafio por enfriamiento. Entre los cultivos sensibles al frio están el maiz, los guisantes, el arroz, el tomate, el pepino, la batata y el algodón. Las plantas *Passiflora*, Coleia y Glaxina son ejemplos de piantas susceptibles.

Cuando las plantas que normalmente crecen a temperaturas cálidas (25-35 °C) son enfriadas a 10-15 °C, se produce el daño por enfriamiento o daño por frio: el crecimiento se ratentiza, aparecen decoloraciones o lesiones foliares y las hojas parecen empapadas, como si hubieran estado sumergidas en agua durante mucho tiempo. Si las raices se enfrían, las plantas pueden marchitarse

Las especies que, generalmente, son consideradas sensibles al frio muestran un rango de variación apreciable en su respuesta a las temperaturas bajas. La adaptación genética a las temperaturas más frias asociadas a las altitudes elevadas mejora la resistencia al frio (Figura 25-13). Además, con frecuencia, la resistencia aumenta si las plantas se exponen primero a temperaturas frias, pero sin que estas lleguen a dahar-las (aclimatación). Por tanto, el daño por frio puede ser minimizado por la exposición lenta y gradual a temperaturas bajas. La exposición repentina a temperaturas próximas a los 0 °C, lo que se conoce como un choque de frio, aumenta notablemente la posibilidad de daharlas.

El daño por congelación, por otro lado, se produce a temperaturas inferiores al punto de congelación del agua. La inducción total de la tolerancia a la congelación, al igual que en el enfranmento, necesita un periodo de aclimatación a bajas temperaturas.

En el siguiente apartado examinaremos cómo el daño por fino altera las propiedades de la membrana, cómo los cristales de hielo dañan las células y los tejidos y cómo el ABA, la expresión génica y la sintesis de proteinas median en la aclimatación a la congelación.

# Las propiedades de las membranas cambian en respuesta al daño por frío

Las plantas de hojas dañadas por frío muestran inhibición de la fotosintesis, reducción del transporte de carbohidratos, menor intensidad de respiración, inhibición de la síntesis de proteinas y aumento de la degradación de las proteinas existentes. Todas estas respuestas parecen depender de un mecanismo primario común que implica la alteración funcional de la membrana durante el enfisamiento.

Por ejemplo, los solutos gotean desde las hojas de la planta sensible Passiflora maliformis (gransdilla) cuando flotan en agua a 0 °C, pero no lo hacen en la planta resistente al frio Passiflora caerulea (fruta de la passón). La perdida de solutos al agua refleja un daño de la membrana plasmática y posiblemente también del tonoplasto. Por otra parte, la inhibición de la fotosíntesis y de la respiración refleja un daño en

las membranas de cloropiastos y mi-

tocondrias.

¿Por qué las membranas se ven afectadas por el frio? Las membranas vegetales están formadas por una bicapa lipidica en la que se encuentran embebidas proteínas y esteroles (véanse los capitulos (y 11). Las propiedades físicas de los lípidos influyen notablemente en las actividades de las proteínas integrales de membrana, incluidas tas H\*-ATPAsas, las proteínas transportadoras y las proteínas formadoras de carales que regulan el transporte de iones y otros solutos (véase el capítulo 6), así como en el transporte de eszimas de los que depende el metabolismo vegetal

En las plantas sensibles al frío la bicapa lipidica tiene un alto porcentaje de cadenas de ácidos grasos saturados, y este tipo de membranas tiende a solidificar en un estado semicristalino a temperaturas superiores a los 0 °C. Hay que

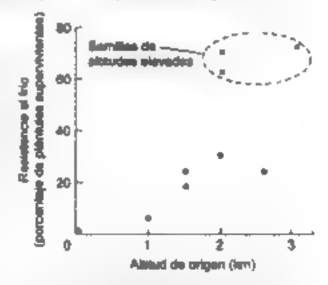


Figure 25.13 Supervivencia a baja temperatura de diferentes poblaciones de plántutes de tomate recogidos a diferentes altitudes en Sudemérica. Les semilias fueron recogidas de tomate upo silvestra (Licoperacon hirauturi) y cultivadas en el mierro invernadero entre 18 y 25 °C. Todas las plántulas es someteron durante 7 dies a 0 °C y después se mantuvieron 7 dies creciendo en una cámera de crecimiento caliente, tras lo quel es comites recogidas de las altitudas superiores mostraron una mayor resistancia el antriamiento (choque de trio) que las semillas recogidas de telitudas inferiores (Según Patterson y col. 1978).

TABLA 25.5 Composición de ácidos gresos de miliocondrias eleladas en especias resistantes y en especias sensibles al enfriendante

	Porcentaje en peso del contenido total de ácido graso						
	Especias resistentes. al enfriamento			Especies consibles a) enfrientente			
Principales Acidos grasos*	Brote de Colifior	Raiz de nabo	Brote de gustante	Brow de judin	Batata	Brote de maiz	
Palmitico (16:0)	213	190	12.6	24.0	24.9	28.3	
Estatrico (16:0)	1.9	1.1	2.9	2,2	2.6	1.6	
Oteros (16.1)	7,0	+2,2	3.1	3,5	0.6	4,6	
Lincisico (18.2)	18.4	20.6	8 18	43.6	50.8	54,6	
Linoténica 18.3;	49.4	44 9	13,2	24,3	10.6	6.8	
Pielecion entre acidos grasos inseturados y saturados	3.2	3.9	3,6	2,8	17	2.1	

Entre parémisse se museira el numero de átomos de carbono en la cadena de ácido graso y el numero de dobles enlaces.

Fuenter Según Lyone y obi (1864)

25.5) que tener en cuenta que los lípidos saturados, que no tienen dobles enlaces, y los ácidos grasos *trans-m*onoinsaturados solidifican e temperaturas más altas que aquellas membranas con lipidos que contienen ácidos grasos insaturados.

A medida que la membrana se hace menos fluida, sus componentes proteicos no pueden funcionar con normalidad. El resultado en la inhibición de la actividad de la H\*-ATPasa, del transporte de solutos desde y hacia las células, de la transducción de energía (véanse los capitulos 7 y 11) y el metabolismo dependiente de enzimas. Además, las hojas sensibles al frio expuestas a altos flujos de fotones y a temperaturas frías están fotoinhibidas (véase el capítulo 7), lo que provoca un daño importante de la maquinaria fotosintética.

Los lípidos de membrana de plantas resistentes al frío suelen tener una proporción más elevada de ácidos grasos insaturados que las de plantas sensibles al frío (Tabla 25.5) y, durante el proceso de aclimatación a temperaturas frías, aumenta la actividad del enzima desaturasa y crece la proporción de lípidos insaturados (Wilhams y col. 1988, Palta y col. 1993). Esta modificación reduce la temperatura a la cual los lipidos de membrana empiezan a cambiar gradualmente de la fisse fluida a la semicristalina y permite a las membranas mantener la fluidez a bajas temperaturas. Así, la desaturación de los ácidos grasos proporciona cierta protección contra el daño por enfinamiento.

La importancia de los lipidos de membrana para la tolerancia a bajas temperaturas se ha demostrado en trabajos realizados empleando mutantes y plantas transgénicas en las que la actividad de enzimas determinados provoca un cambio específico en la composición lipidica de la membrana, independiente de la actimistación a bajas temperaturas. Por ejemplo, se transformaron plantas de *Arabidopsis* con un gen de *Escherichia coli* que aumentaba la proporcion lipidos de la membrana con alto punto de fusión (saturados). Este gen aumentó notablemente la sensibilidad al frio de las plantas transformadas.

Del mismo modo, los mutantes fab l de Arabidopsis tienen incrementados los niveles de ácidos grasos saturados, sobre todo de 16:0 (véase la tabla 25:5 y las tablas 11:3 y 11:4). Cuando se sometieron a un periodo de 3 a 4 semanas a temperaturas frías, la fotosintesis y el crecimiento fueron inhibidos gradualmente y la exposición a temperaturas frías destruyó los cloroplastos de este mutante. A temperaturas que no producen daño por frío, el mutante crecía igual que las plantas control (Wu y col. 1997). (Para información adicional de ejemplos de transformación, véase el tema web 25.2.)

# La formación de cristales de hielo y la deshidratación de los protoplastos metan las cálulas

La capacidad de tolorar las temperaturas de congelación en condiciones naturales varía mucho entre los tejidos. Las semilias, otros tejidos parcialmente deshidratados, y las esporas de los hongos pueden mantenerse indefinidamente a temperaturas próximas al cero absoluto (0 K, o –273 °C), lo que indica que las temperaturas muy bajas no son intrinsecamente dafimas.

Las células vegetativas totalmente hidratadas pueden mantener su viabilidad si se enfrian muy rápidamente, lo que evita la formación de cristales grandes de hielo que crecen lentamente y perforan y destruyen las estructuras intracelulares. Los cristales de hielo que se forman durante la congelación rápida son demasiado poqueños como para producir un deño mecánico. Asimismo, hay que descongelar estos tejidos con extremada rapidez para evitar la conversión de los pequeños cristales de hielo en cristales de tamaño dañino o para evitar la pérdida de vapor de agua por sublimación, que tendría higar en ambos casos a temperaturas intermedias (-100 a -10 °C).

En condiciones naturales, sin embargo, el enfriamiento de órganos vegetales multicelulares nunca es tan rápido como para limitar la formación de cristales de hielo a cristales de pequeño tamaño que no resulten perjudiciales en células totalmente hidratadas. Normalmente, el hielo se forma primero dentro de los espacios intercelulares y en los vasos del xilema, de modo que el hielo puede propagarse rápidamente. Esta formación de hielo no es letal y el tejido se recupera totalmente si se calienta. Sin embargo, cuando las plantas se exponen a temperaturas de congelación durante un largo período de tiempo, el crecumiento de los cristales extracelulares da lugar al movimiento del agua líquida desde los protoplastos al hielo extracelular, provocando una excesiva deshidratación (para una descripción detallada de este proceso, véase el tema web 25.3).

la formación de cristales de hielo, incluso a temperaturas muy inferiores al punto de congelación teórico (véase el tema web 25.3 para más detalles). Este superenfriamiento profinido se observa en especies como roble, arce, haya, fresno, nogal, nogal americano, rosa, rododendro, manzano, pera, melocotonero y carielo (Burke y Stushnoff 1979). El superenfriamiento profundo tiene lugar en el tallo y en el tejido folsar de especies leñosas como el abeto (Picea engelmanual) y el abeto subalpino (Abies la-stocarpa), que crecen en las montañes rocosas de Colorado.

La resistencia a la congelacion se ve rapidamente debilitada al remudarse el crecimiento en la primavera (Becwar y col. 1981). Los tejidos del tallo del abeto subalpino, que experimentan un superenfriamiento profundo, y permanecen viables por debajo de los -35 °C en mayo, pierden su capacidad para suprimir la formación de hielo en junio y entonces pueden morar a -10 °C

Las células pueden sobrecofriarse solo hasta unos -40 °C, temperatura a la que la formación de hielo se produce espontáneamente. La formación espontánea del hielo establece los limites de bajar temperaturas a las que sobreviven muchas especies alpinas y subárticas que llevan a cabo el superenfriamiento. También explica por qué la altitud del fimite forestal en las cordificras está cerca del minimo isotermo de -40 °C

Los protoplastos celulares suprimen la nucleación del hielo cuando experimentan superenfriamiento profundo. Además, las paredes celulares actuan como una barrera tanto para el crucimiento del hielo desde los espacios intercelulares como para evitar la pérdida del agua liquida desde el protoplasto al hielo extracelular, que se genera por un gradiente muy pronunciado de presión de vapor (Wisniewski y Arom 1993).

Muchas yemas florales (por ejemplo, de uva, arándano, melocotón y azalea) sobreviven durante el invierno por superenfriamiento profundo y se pueden producir importantes pérdidas econômicas, sobre todo en melocotón, por la disminución de la tolerancia a la congelación de las yemas florales durante la primavera. Las células entonces no prolongan el superenfriamiento y los cristales de hielo que se forman extracelularmente en las escamas de las yemas extraca el agua del menstemo apical, lo que mata el ápice floral por deshidratación

Las yemas florales de manzano y peral, las yemas vegetativas de todos los árboles frutales de climas templados, así como las células vivas de sus cortezas no se superenfrian, pero resisten a la deshidratación durante la formación del hielo. La resistencia a la deshidratación celular está muy desarrollada en especies leñosas que están sometidas a un promedio de temperaturas anuales minimas inferior a –40 °C, sobre todo en las especies existentes en el norte de Canadá, Alaska, norte de Europa y Asia.

La formación de hiclo comienza de - 3 a - 5 °C en los espacios intercelulares, donde los cristales continuan creciendo, alimentados por la returada gradual del agua desde los protopiastos, que permanecen sin congelar. La resistencia a las temperaturas de congelación depende de la capacidad de los espacios extracelulares para acomoNormalmente se necesitan varios dias de exposición a temperaturas finas para inducir totalmente una resistencia a la congelación. Las plantas de patata requieren 15 dias de exposición al fino. Por otra parte, si las plantas se calientan de nuevo, pierden rápidamente la tolerancia a la congelación y, en 24 horas, vuelven a ser susceptibles. La necesidad de temperaturas bajas para inducir la aclimatación al fino o a la congelación, y la rápida pérdida de la aclimatación por la exposición a temperaturas cálidas explica la susceptibilidad de las plantas del sudeste de los Estados Unidos de América (y zonas climáticas similares con inviernos tremendamente variables) a temperaturas extremas en los meses de invierno, cuando la temperatura del aire puede caer de 20-25 °C a 0 °C en unas pocas horas.

#### Durante la aclimatación al frío se inducen numerosos genes

La expresión de ciertos genes y la sintesis de proteinas específicas son comunes a los estreses por calor y por frio pero, en algunos aspectos, la expresión de los genes inducidos por frio difiere de la del estrés por calor (Tomashow 2001). Mientras que durante los episodios de frio la sintesis de las proteinas que «mantienen la casa» (es decir, las proteínas que se sintetizan en ausencia de estrés) no está inhibida, durante el estrés por calor la sántesis de estas proteínas habituales si lo está.

Por otro lado, la sintesis de varias proteinas de choque térmico que pueden actuar como chaperonas moleculares está activada bajo estrés por frio, del mismo modo a como lo está durante el estrés por calor. Esto sugiere que la desestabilización proteica que acompaña el estrés por calor y por frio, y los mecanismos de estabilización de la estructura de las proteínas en ambos casos son importantes para la supervivencia.

Otra clase importante de proteinas cuya expresión está activada por el estrés por frio son las proteínas auticongelantes. Las proteínas anticongelantes se descubrieron por primera vez en peces que viven bajo los casquetes polares. Como comentamos anteriormente, estas proteínas tienen la capacidad de inhibir el crecimiento de los cristales de hielo de forma no coligativa, evitando asi el daño por congelación a temperaturas de congelación intermedias. Las proteínas anticongelantes aportan a las soluciones acuosas la propiedad de la histéresis termico (la transición deade el estado líquido al sólido se promueve a una temperatura menor que la de la transición de sólido a líquido) y por ello, a veces se las denomina también como proteínas de histéresis térmica (THP).

Se han descubierto varios tipos de proteinas anticongelantes inducidas por fino en monocotiledoneas aclimatadas al frio invernal. Cuando se cionaron y secuenciaron los genes específicos que codifician estas proteínas, se encontró que todas las proteínas ariticongelantes pertenecen al grupo de las endoquitinasas y endoglucanasas inducidas por infección por diferentes patógenos. Se cree que estas proteínas, llamadas

temas activadas por frío que pueden estar implicadas en la aclimatación a éste. Además, las plantas transgénicas CBF1 toleran mejor el frio que las plantas control.

# ESTRÉS POR SALINIDAD

En condiciones naturales, las plantas superiores terrestres encuentran altas concentraciones de sal cerca de la ordia del mar y en los estuanos donde el agua del mar y el agua dulce se mezcian o se reemptazan con las marcas. Tierra adentro, la filtración de sal desde los depósitos geológicos marinos puede pasar a las áreas colindantes, lo que las convierte en mútiles para la agricultura. Sin embargo, un problema mucho mayor para la agricultura es la acumulación de sales en aguas de regadio.

La evaporación y la transperación eliminan el agua pura del suelo (en forma de vapor), y esta pérdida de agua concentra los solutos en el suelo. Cuando el agua de irrigación contiene una gran concentración de solutos y no es posible eliminar las salos acumuladas por un sistema de drenaje, estas sales pueden alcanzar rápidamente niveles perjudiciales para especies sensibles a la sal. Se estima que cerca de un tercio de las tierras regadas en la Tierra están afectadas por la salinidad.

En esta sección analizaremos cómo funciona una planta afectada por la salimidad del agua y del suelo y examinaremos el proceso que siguen las plantas para evitar ol estrés por salimidad.

# La acumulación de sal en el suelo afecta el funcionamiento de las plantas y la estructura del suelo

En el análisis de los efectos de la sal en el suelo, distinguiremos entre altas concentraciones de Na\*, y altas concentraciones de sales totales (salinidad). Con frecuencia, los dos conceptos están asociados, y en algunas zonas tanto los iones Ca²\*, Mg²\*, Cl⁻ y SO₄²⁻, como el NaCl, contribuyen sustancialmente a la salinidad. La alta concentración de Na˚ de un suelo sódico no sólo puede dañar directamente las plantas, sino también degradar la estructura del suelo, reduciendo la porosidad y la permeabilidad al agua. Un suelo arciltoso sódico conocido como caliche es tan duro e impermeable que muchas veces es necesario jutilizar dinamita para excavarlo¹

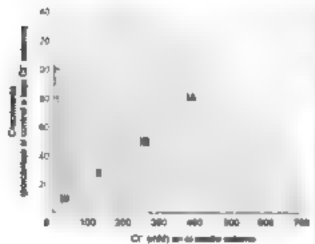
En el campo, la salmidad del agua del suelo o del agua de irrigación se mide en términos de conductividad eléctrica o en términos de potencial osmótico. El agua pura es un mal conductor de la corriente eléctrica; la conductividad de una muestra de agua es debida a los iones que se encuentran disueltos en ella. Cuanto mayor es la concentración de sales en el agua, mayor es su conductividad eléctrica y más se reduce su potencial osmótico (mayor es la presión osmótica) (Tabla 25.6).

TABLA	25.6						
Propies	declars dail ag	ua de mar :	y dež agus	de riego	de buers	e cally	ded

Propiedad	Agua de mar	Agua de nego	
Concentracion de Jones (mM)			
Na:	457	<2,0	
K	9.7	1.0	
Ce²·	10	05-25	
Mg <sup>2</sup> ·	56	0,26-1,0	
Cl-	536	<20	
SO,⊁	26	0,25-2,5	
HCO,	23	<1.5	
Potencial osmótico (MPIII)	2.4	-0.039	
Sales disueltes totales (mg L o pprh)	32.000	500	

Fuerie Torredo de la table 11 2 de Levet 1980.

Con frequencia, el agua de irrigación en regiones áridas y semuáridas es de baja calidad. En los Estados Unidos, el contenido de sal de las aguas de la cabecera de) río Colorado es sólo de 50 mg L<sup>-1</sup>, pero unos 2000 km corriente abajo, en el sur de California, el contenido de sal del mismo río alcanza valores de unos 900 mg L<sup>-1</sup>, sufficiente para impedir el crecimiento de cultivos sensibles a la sal como es el caso del maiz. El agua de imigación de Texas puede contener entre 2000 y 3000 mg L<sup>-1</sup> de sales. Una aplicación anual de 1 m<sup>3</sup> de estas aguas añadirá al suelo entre 20 y 30 toneladas de sales por hectárea (de 8-12 toneladas por acre). Estos niveles de sal son dafinos para todos los cultivos incluso para los más resistentes



financia M. Protoffico) incover sono blanco. Susmos montino y artino los lates. A lates i introventaria la acta incorporativo provincia del compresso del C. Introventa del compresso de

Compo ID photo-frames victory a material restriction. Specifical day was as a series application in the auditorial application before a separate region and pure terms of processors referring the second processors.

Cas resource de Grupo III pos hasofias stug servalbies a (a qui) Bala - Johnson Prikalas - Prient la bique currier bicarres de Ballitan musta simienco procesa frances como caricos agrancias y ruma con funda.

Figure 25.14 Crecimiento de diferentes especies sometidas a satinidad respecto el de los controles no tratados con sales. Las curves que separan las regiones se basan en los datos de diferentes especies. Las plantas se cutivaron en estas condiciones durante 1–6 meses. (Segun Greenway y Moons 1980.)

### La salinidad reduce al crecimiento y la fotosíntesis en las especies sensibles

Las plantas pueden dividirse en dos grandes grupos segun su respuesta a una elevada concentración de sales. Las halofitas son nativas de suelos salinos y completan su ciclo vital en este entorno. Las glicofitas (literalmente, «las plantas dulces»), o no halofitas, son aquellas que no son capaces de resistir el mismo nivel de sales que las halofitas. Normalmente, existe un nivel critico de concentración de sales a partir del cual las glicofitas comienzan a presentar sintomas de inhibición del crecimiento, decoloración de las hojas y pérdida de peso seco.

Entre los cultivos que son más sensibles a las sales están el matz, la cebolla, los citricos, la lechuga y las judías; el algodón y la cebada son cultivos moderadamente tolerantes, y la remolacha y la palmera datilera son altamente tolerantes (Greenway y Munns 1980). Algunas especies altamente tolerantes a las sales, como Suceda marístima (una planta de las marismas) y Atriplex mummularia (un arbusto salino), muestran una estimulación del crecimiento a concentraciones de Cl<sup>+</sup> varias veces superior a los niveles letales para las especies sensibles (Figura 25.14).

# El deño selino implica efectos cemáticos y efectos específicos de iones

Los solutos disueltos en la zona radicular reducen el potencial osmótico (lo hacen más negativo), y a su vez el potencial hidrico del agua. El equilibrio hidrico total de la planta se ve así afectado debido a que las hojas necesitan desarrollar un potencial hidrico más negativo para mantenor un gradiente favorable entre el suelo y las hojas (véase el capitulo 4). Este efecto de los solutos disueltos es similar al que produce el déficit hidrico del suelo (comos analizamos anteriormente en este capítulo) y la mayoria de las plantas responden a los niveles excesivos de salmidad en el suelo del mismo modo a como lo hacen frente al déficit hidrico.

Una diferencia importante entre el bajo potencial hidrico provocado por la salinidad o por la desecación del suelo es la cantidad total de agua disponible. Durante la desecación del suelo la planta puede obtener una cantidad limitada de agua, lo que provoca el descenso paulatino de los potenciales hidricos. En la mayoria de los entornos salinos existe una gran cantidad de agua disponible (podemos decir ilumitada) a un potencial hidrico constante, aunque reducido.

Es de particular importancia el hecho de que la mayoria de las plantas pueden ajustarse osmòticamente cuando crecen en suclos salmos. Este ajuste ayuda a prevenir la pérdida de turgencia (que poco a poco tria ralentizando el crecimiento de las células; véase la figura 25 1) al er generando un potencial hídrico menor. Pero estas plantas con frecuencia continúan creciendo, aunque más lentamente después de este ajuste por una razón todavia desconocida que curiosamente no está relacionada con la turgencia insuficiente (Gressan y col. 1990).

Además de las respuestas de las plantas a los bajos potenciales hidricos, los efectos téxicos especificos de los iones también se producen cuando éstos se acumulan en las células a concentraciones perjudiciales (sobre todo Na\*, Cl\* o SO<sub>4</sub>2\*). En condiciones no salinas, el citosol de las celulas de plantas superiores contiene entre 100 y 200 mM de K\* y de l a 10 mM de Na\*, un medio iónico óptimo para muchos enzimas. Una retación anormalmente alta de Na\* y K\* y altas concentraciones de sales totales inactiva los enzimas e inhibe la sintesis de proteinas. A altas concentraciones, el Na\* puede desplazar al Ca²\* en la membrana plasmática de los pelos radiculares de algodón y provocan un cambio en la permeabilidad de la membrana plasmática que puede ser detectado por la perdida de K\* de las células (Cramer y col. 1985).

Cuando se acumulan altas concentraciones de iones Na" y/o Cl" en los cloroplastos, se inhibe la fotosintesia. Dado que el transporte fotosintetico de electrones parece ser relativamente insensible a las sales, bien el metabolismo del carbono bien la fosforilación deben verse afectadas. Los enzimas extraidos de especies toletantes a la sal son tan sensibles a la presencia de NaCl como los de las glicofitas, sensibles a la sal. Por tanto, la resistencia de las halofitas a la sal no es una consecuencia de un metabolismo de resistencia a la sal, lo que indica que debe haber otros mecanismos implicados, tal y como analizaremos en la próxima sección.

# Las plantas utilizan diferentes estrategias para evitar el deño por sel

Las plantas munimizan el daño por sal excluyendo las sales de los menstemos, sobre todo, en los brotes, y de las hojas que se están expundiendo y realizando la fotosíntesis activamente. En las plantas sensibles a la sal, la resistencia a níveles moderados de salinidad en el suelo depende de la capacidad de las raices de evitar que los iones potencialmente perjudicipales lleguen hasta el vástago.

Recordemos del capítulo 4 que la banda de Caspary supone una restricción al movimiento apoplástico de los iones hacia el xilema. Para evitar la banda de Caspary, los iones hun de pasar a la ruta simplástica a través de las membranas celulares. Esta transición ofrece a las plantas resistentes a la sal un mecanismo para excluir parcialmente los iones perjudiciales.

Los iones sodio pueden entrar en las raices pasivamente (por movimiento a favor de gradiente de potencial electroquimico; véase el capítulo 6), por lo que las células de las raices deben utilizar energia para activar el transporte de Na\* de vuelta hacia la solución extracelular. Por el contrano, el CT es excluido por el potencial eléctrico negativo de la membrana celular y la baja permeabilidad de la membrana plasmática de las raíces a este ión. El movimiento de Na\* a las hojas es posteriormente

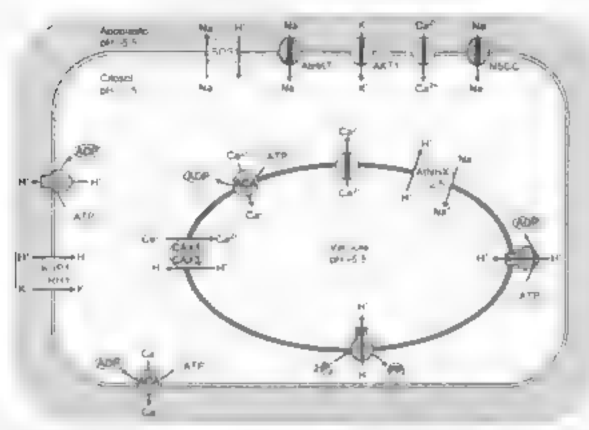


Figure 25.15 Proteinse que median el transporte de sodio, poliseto y calcio durante el estrés salino. 8087 un transportador de la membrana plasmática entiporte NerAH. ACA, una CaP-ATPasa de la membrana plasmática/conopisato, KUP1/TRH1 un consi de K. NSCC, un canal detiónico no selectivo; CAX1 6.2, un transportador antiporte CaP-AH. atNHX1. 2.6.5 un transportador entiporte NerAH de endomembrana. También se indican en la figura las proteínas que están implicadas en la homeostasia lónica, pero cuya identidad molecular bien se desconoce por el momento o no ha sido confirmada en plantas. Entre ellas se encuentran las proteínas que forman los canales de calcio de la membrana platimática y del tonoplasto y las ATPAsas vacuolares que bombean protones y las pirotostatasas. La diferencia del potencial de membrana el través de la membrana plasmática suele ser de 120 a 200 mV. negativo en el interior la través de la membrana del tonoplasto es de 0 a 20 mV. positivo en el interior.

ta que el uso de carbohidratos o aminoácidos. Por otro lado, las altas concentraciones de iones son tóxicas para muchos enzimas citosólicos, por lo que los iones deben acumularse en la vacuola.

Como el NaCl es la sal más abundante a la que se enfrentan las plantas en el estrés salmo, los sistemas de transporte que facilitan la compartimentalización de los iones Na\* en la vacuola son fundamentales (Binzel y col. 1998). Tanto el Ca²\* como el K\* afectan a las concentraciones de Na\* intracelular (Zhong y Lâuchli 1994). A concentraciones altas de Na\* se mínibe la incorporación de K\* mediante un sistema de transporte de alta afinidad K\*/Na\*. HKT1, y este transportador actua como un sistema de incorporación de Na\* (Figura 25.15). El calcio, por otra parte, aumenta la selectividad K\*/Na\* lo que hace aumentar la tolerancia a la sal (Liu y Zhu 1997).

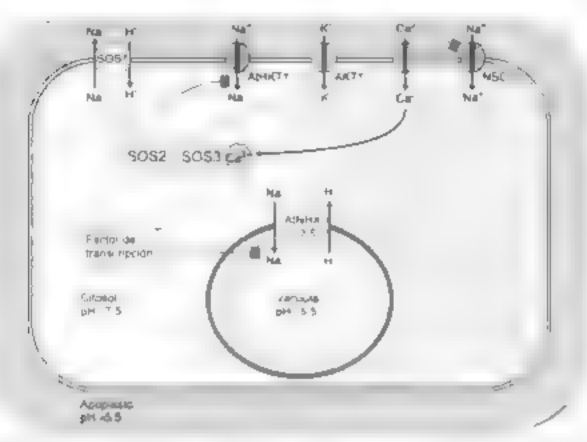


Figure 25.16 Requisción de la homeostasia tónica por la ruta de transducción de la seña: SOS, el estrés satirio y los nivistes de calcio. Las flechas rojas indican la requisción positiva y las azulas la regulación regaliva. Las proteínas que se muestran en color amento son activadas por estrés satino. SOS1 un transportador antiporte Na./Hr de la membrana plasmistos. SOS2 una serina/recnina quinasa. SOS3, una proteína de unión a Ca2- HKT1 un transportador de entrada de sodio. AKT1 un canal de K- NSCC, un canal catórnico no setectivo. NHX1. 2 ó 5 un transportador antiporte Na./Hr de la endomembrana, en neranja se muestra una proteína indeterminada que actus como canal de calcio. El estrás satino activa un canal de calcio que provoca el aumento del calcio citosótico que active la cascada SOS a través de SOS3, La cascada SOS debe regular negativamente a AKT1. Al memo tiempo, la cascada SOS aumenta la actividad de SOS1 y de AKT1. A través de un factor de transcripción aún indeterminado, la cascada SOS aumenta la transcripción de SOS1 mientras que dierrinuye la transcripción del gen o genes NHX. A bajas concentraciones de calcio. NSCC puede también funcioner como una elternativa al sistema de entrada de sodio, aunque este transportador se inhibido por niveles altos de calcio. La diferencia de potencia a través de la membrana plasmistica suate ser de 120 a 200 mV. negativo en el interior mientras que an el lonoptasto se de 0 a 20 mV. positivo en el interior. (Véase sequema en color en el CD.)

# El sodio es transportado a través de la membrana plasmática y el tonoplasto

Como analizamos en el capítulo 6, los H\* bombeados desde la membrana plasmática y el tonoplasto proporcionan la fuerza (potencial electroquímico de H\*) que dirige el transporte secundario de iones (véase la figura 25.15). Una ATPasa es la principa, responsable del aumento del ΔpH y del gradiente de potencial a través de la membrana plasmática y una H\*-ATPasa vacuolar genera un ΔpH y un potencial de membrana a través del tonoplasto (Hasegawa y col. 2000). cuando las temperaturas son altas (mayores de 20 °C), el consumo de oxigeno por parte de las raices y la fauna y los microorganismos del suelo puede agotarlo en la mayor parte del suelo en tan solo 24 horas.

Las plantas sensibles a la inundación se ven seriamente dañadas tras 24 horas de anoxia. El crecimiento y la supervivencia de muchas especies vegetales se ven muy reducidos en estas condiciones y el rendimiento de las cosechas puede descender drásticamente. Por ejemplo, el rendimiento del guisante (*Ptriam sattivium*), un ejemplo de una planta sensible a la inundación, puede reducirse a la mitad con tan solo 24 horas de mundación. Otras plantas, sobre todo las especies que no están adaptadas a crecer en condiciones de humedad continua y muchos cultivos, se ven afectadas de forma leve por la inundación y se consideran plantas tolerantes a esta. Las plantas tolerantes a la inundación pueden soportar una anoxia (carrencia de oxigeno) temporalmente, pero no durante períodos superiores a varios dias.

Por otro lado, la vegetación natural de pantanos y ciénagas y cultivos como el arroz están bien adaptados a resistir deficiencias de oxígeno en el entorno que rodea la rai2. Las plantas de las zonas encharcadas pueden resistir la anoxia y, por tanto, crecer y sobrevivir durante períodos de tiempo superiores a varios meses con su sistema radicular en condiciones de anoxia. La mayoría de estas plantas tienen adaptaciones especiales que serán analizadas aquí, y que permiten obtener oxígeno en los entornos 
próximos para que los tejidos puedan soportar dichas condiciones de anoxia. 
Prácticamente todas las plantas necesitan oxígeno cuando son metabólicamente activas y se pueden clasificar de acuerdo con el tiempo que pueden soportar en condiciones de anoxia en su entorno radicular sin sufrir un daño sustancial.

En las siguientes secciones analizaremos el daño causado por la anaerobiosis en raíces y brotes, cómo la vegetación de tierras encharcadas se enfrenta a las bajas tensiones de oxígeno y las diferentes aclimataciones al estrés anóxico que permiten distinguir entre especies tolerantes a la inundación y especies sensibles a la inundación

## Los microorganismos anseróbicos son activos en suelos saturados de agua

Cuando los suelos carecen por completo de  $O_1$  molecular, la función de los microorganismos del suelo es particularmente importante para la vida y el crecimiento de las plantas. Los microorganismos anaeróbicos del suelo obtienen su energia de la reducción del nitrato ( $NO_1$ ) a nitrito ( $NO_2$ ) o a óxido nitroso ( $N_2O$ ) y nitrógeno molecular ( $N_2$ ). Estos gases ( $N_2O$  y  $N_2$ ) se pierden a la atmósfera en un proceso llamado desnitrificación. A medida que las condiciones se hacen cada vez más reductoras, los microorganismos anaerobios reducen  $Fe^{2\pi}$  a  $Fe^{2\pi}$  y debido a su mayor solubilidad, el  $Fe^{2\pi}$  puede alcanzar concentraciones tóxicas cumdo los suelos están en condiciones anaeróbicas durante muchas semanas. Otros microorganismos anaerobios pueden reducir sulfato ( $SO_4^{2-}$ ) a sulfuro de hidrógeno ( $H_2S$ ), un veneno que afecta la respiración.

Cuando los microorganismos anaerobios benen un aporte abundante de sustrato orgânico, los metabolitos bacterianos como el ácido acético y el ácido butírico pueden ser liberados al agua del suelo y estos ácidos, junto a compuestos de azufre reducidos, son los que dan ese olor desagradable al agua encharcada. Todas estas sustancias producidas por los microorganismos en condiciones anaeróbicas son tóxicas para las plantas a altas concentraciones.

#### Las raíces resultan defiadas en entornos anóxicos

La tasa respiratoria y el metabolismo de las raices se ven afectados incluso antes de que el O<sub>2</sub> sea totalmente eliminado del entorno de la raiz. La presión crítica de oxígeno (COP) es la presión de oxígeno a la cual la tasa respiratoria empieza a reducirse por la deficiencia de O<sub>2</sub>. Para un ápice radicular de maiz en una solución nutritiva en agitación y a 25 °C, el COP es de unas 0,20 atmósferas (20 kPa o 20% de O<sub>2</sub> en volumen), que es casi la concentración que hay en el aire. A esta presión parqual de oxígeno (para un análisis de la presión parqual, véase el tema web 9,3), la velocidad de difusión del O<sub>2</sub> disuelto desde la solución a los tejidos y de una célula e otra es la misma que la velocidad de utilización del O<sub>2</sub>. Sin embargo, los ápices radiculares son metabólicamente muy activos, por lo que las tasas respiratorias y de recambio del ATP son comparables a las de los tejidos de mamiferos.

En las zonas mas viejas de la raiz, donde las células son maduras y completamente vacuoladas y la tasa de respuración es menor, la COP suele estar en el rango de 0,1 à 0,05 atmósferas. Cuando las concentraciones de O<sub>2</sub> están por debajo de la COP, el centro de la raiz se convierte en *anoxico* (carece totalmente de oxigeno) o *hipóxico* (parcuámente deficiente en oxigeno).

La COP es menor cuando la respiración se reduce a causa de temperaturas más frías, también depende del tamaño del órgano y del grado de compactación celular. Los frutos grandes son capaces de permanecer totalmente aeróbicos debido a los grandes espacios intercelulares que permaten fácilmente la difusión gaseosa. Para células aisladas, una presión parcial de  $O_2$  de 0.01 atmósferas (1 % de  $O_2$  en la fase gaseosa) puede ser adecuada, debido a que la difusión a pequeñas distancias asegura un aporte adecuado de  $O_2$  a las mitocondrias. Una presión parcial muy baja de  $O_2$  en la mitocondria es suficiente para mantener la fosforilación condativa.

El valor de K<sub>m</sub> (constante de Michaeles-Menten; véase el capítulo 2 en la página web) para la citocromo oxidasa es de 0,1 a 1,0 μM, una fracción minima de la concentración del O<sub>2</sub> disuelto en equilibrio con el aire (277 μM a 20 °C). La gran dife-

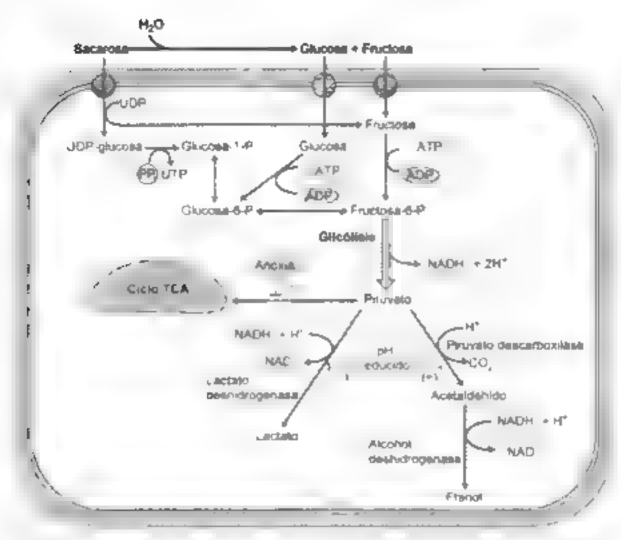


Figure 25.17 Durante los episodios de anorte, el pinuveto producido por la glicóficia se fermentedo inicialmente a lacado. La producción de protones por glicóficia y obras rutas metabólicas y el descenso en el transporte de protones a través de la membrana plasmática y del tonoplasto provoca una reducción del pril ditosólico. A un pril más bajo la actividad de la lactado deshudrogenesa se inhibe y se activa la piruvato descarboullasa. Esto conduce a un sumento de la fermentación etanófica y e un descenso de la fermentación láctica. La ruta de la fermentación etanófica consume más protones que la ruta de fermentación láctica. Esto aumenta el pril otosólico y aumenta la capacidad de la planta para sobreviva al episodio de anorda.

rencia entre los valores de COP para un órgano o tejido y los requerimientos de O<sub>2</sub> de la mitocondria se explica por la lenta difusión del O<sub>2</sub> disuelto en un medio acuoso.

En ausencia de O<sub>2</sub>, el transporte electrónico y la fosforilación oxidativa en las mitocondinas cesan, el ciclo de los ácidos tricarboxílicos no puede funcionar y sólo se produce ATP por fermentación. Así, cuando el aporte de O, es insuficiente para la respiración aeróbica, las ruices comienzan a fermentar piruviato (formado en la glicólisis, véase el capitulo 11) a factato, por acción de la factato deshidrogenasa (LDH) (Figura 25.17). Sin embargo, en los ápices de las raices de maíz, la fermentación del factato es transitoria debido a que la reducción del pH intracelular lleva rápidamente a pasar de la fermentación láctica a la fermentación alcohólica. El cumbio se produce a causa de la diferencia de pH óptimo de los enzimas citosólicos implicados.

A pH ácido, el enzima LDH está inhibido y la pirtivato descarboxítasa está activa. El rendimiento neto de ATP en la fermentación es de sólo 2 moléculas de ATP por mol de hexosa que entra en la respiración (comparado con los 36 moles de ATP que se obtienen por cada mol de hexosa que entra en la respiración aeróbica). Por tanto, el daño en el metabolismo radicular por la falta de O<sub>2</sub> se debe en parte a la falta de ATP para impulsar los procesos metabólicos esenciales (Drew 1997).

Para medir el pH intracelular en ápices vivos de raíces de maiz obtenidos en condiciones no destructivas se ha intilizado la espectroscopia de resonancia magnética nuclear (RMN) (Robert y col. 1992). En células sanas, el contenido de las vacuolas tiene un pH más ácido (pH 5,8) que el citoplasma (pH 7,4), pero en condiciones de extrema deficiencia de O<sub>2</sub>, los protones van saliendo gradualmente desde las vacuolas al citoplasma, lo que aumenta su acidez. Estos cambios en el pH (acidosis citosólica) están asociados con el comienzo de la muerte celular.

Aparentemente, el transporte activo de HT al anterior de la vacuola por las ATPasas del tonoplasto se raientiza por la falta de ATP y sin la actividad ATPasa no es posible mantener el gradiente normal de pH entre el entosol y la vacuola. La acidosis estosólica altera irreversiblemente el metabolismo en el citoplasma de las plantas superiores, del mismo modo a lo que ocurre en las células anóxicas de los animales. Esta acidosis del citoplasma es la que causa daños y la duración y el grado son los principales factores que distinguen a las especies sensibles a la inundación de las tolerantes.

# La falta del O2 necesario en las raíces también daña los brotes

Las raices anóxicas o hipóxicas carecen de energia suficiente para mantener los procesos fisiológicos de los que dependen los brotes. Diversos experimentos han demostrado que la incapacidad de las raices de trigo y de cebada para absorber elementos esenciales y transportarlos al xilema (y desde alli al vástago) conduce rápidamente a una falta de iones en tejidos en desarrollo y expansión. Las hojas más maduras envejeces prematuramente debido a la redistribución de los elementos móviles por el floema (N, P, K) hacia las hojas más jóvenes. La menor permeabilidad de las raíces al agua produca con frecuencia una disminución del potencial hidrico de las hojas, que se marchitan, aunque este descenso es temporal si se cierran los estomas, lo que evita posteriores pérdidas de agua por transpiración.

La hipoxia acelera la producción del precursor del etileno, el ACC (ácido 1-aminociciopropano-1-enribuxítico) en las raices (véase el capitulo 22). En tomate, el ACC viaja a través de la savia del xilema a los brotes donde, en contacto con el oxí-

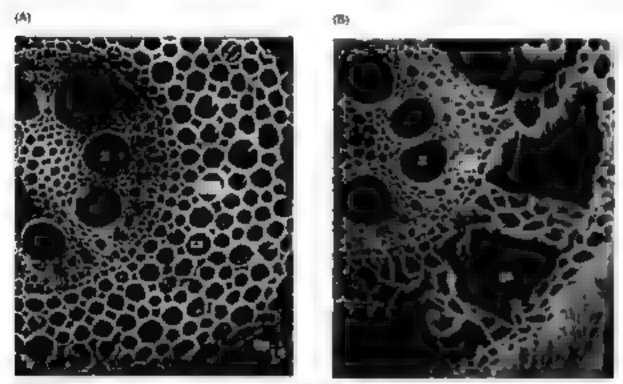


Figure 28.16 Micropratia electrónica de barrido de secciones transversales de raices de maiz en las que se muestran los cambios en la estructura dependientes del aporte de oxigeno. (150x): A) Raiz control. con aporte de aire, con cálules corticales intactes. (8) Raiz cultivada en una solución nutritiva no aireada, con deficiencia de oxigeno. Observense los grandes espacios tenos de gas (ga) en al córtica (cx), formados por la degeneración de cálules. El cándro vescular (todas las cálules interiores a la endodermia, Én) y la epidermia (Ep) permanecen intactas. X, idema. (Fotografías gentiaza de J. L. Basq y M. C. Drew.)

En muchas plantas propias de tierras encharcadas como el arroz, ciertas células están separadas por grandes espacios llenos de gases en un tejido conocido como nerenquima, que se desarrolla independientemente de los estímulos ambientales. Sin embargo, en algunas plantas propias de tierras secas, tanto monocotiledóneas como dicotiledóneas, la deficiencia de oxigeno induce la formación del aerénquima en la base del tallo y en las raices en desarrollo (Figura 25.18).

En el ápice radicular del matz, la hipoxia estimula la actividad de la ACC sintasa, y la ACC oxidasa, por tanto, el ACC y el etileno se sintetizan más rápidamente. El etileno produce la muerte y desintegración de las células en el córtex radicular, los espacios que antes ocupaban estas células pueden llenarse de gas y facilitan el movimiento del O<sub>2</sub>.

La muerte celusar señalizada por el etileno es altamente selectiva; las células de la ratz que no están destinadas a morir no resultan afectadas. Se cree que el aumento en la concentración de Ca<sup>2+</sup> citosólico forma parte de la rata de transducción de señal que conduce a la muerte celular. Los compuestos químicos que aumentan la concentración de Ca<sup>2+</sup> promueven la muerte celular incluso en condiciones no inductoras de dicha muerte; a la inversa, los compuestos químicos que reducen la

concentración de Ca<sup>2+</sup> bloquean la muerte celular en raices hipóxicas que normalmente formarían aerénquima. La muerte celular dependiente de etileno en respuesta a la hipoxia es un ejemplo de *muerte celular programada*, que se analizó en el capitulo 16 (Drew 2000).

Algunas plantas (o parte de ellas) pueden tolerar exposiciones a condiciones estrictamente anaeróbicas durante un largo periodo de tiempo (semanas o meses). Entre ellas se encuentran el embrión y el coieóptilo de arroz y de Echinochloa crussgalli var oryzola (arroz silvestre o arroz indio) y los rizomas (tallos horizontales bajo el suelo) de Schoenoplectus lacustris, de Scurpus maritimus y de Typha angustifolia. Estos rizomas pueden sobreviva durante muchos meses y expandir sus hojas en una atmósfera anaeróbica.

En la naturaleza, los rizomas pasan el invierno en lodos anaeróbicos en los bordes de los lagos. En primavera, una vez que las hojas se han expandido sobre el lodo o la superficie del agua, el O<sub>2</sub> difunde hacia abajo a través del aerénquima al rizoma. Entonces el metabolismo cambia de un tipo anaeróbico (fermentación) a uno aeróbico y las ruices empiezan a crecer utilizando el oxigeno disponible. Asimismo, durante la germinación del arroz propia de tierras humedas, el coleóptilo traspasa la superficie de agua y genera una ruta de difusión (como «un tubo de respiración») del O<sub>2</sub> parra el resto de la planta. (Aunque el arroz silvestre o arroz indio es una especie de tierras encharcadas, sus ruices son tan intolerantes a la anoxia como las de maiz).

A medida que la deficiencia de oxigeno del suelo se va extendiendo por las raices. la formación del continuo de acrénquima hasta el ápice permite que el oxigeno se mueva desde la raiz y abastezoa a la zona apical. En las raices de arroz y otras plantas de tietras húmedas existen barreras estructurales compuestas por células suberinizadas y lignificadas que previenen la difusión del O<sub>2</sub> hacia el suelo. El O<sub>2</sub> asi retenido airea el menistemo apical y permite el crecimiento de 50 cm o más en un suelo anaeróbico

Por el contrario, las raices de especies de tierras socas como el maiz son permeables al O<sub>2</sub> y no son capaces de conservario del mismo modo. Así, en el ápice radicular de estas plantas de tierras secas, el O<sub>2</sub> interno llega a ser insuficiente para la respiración aeróbica y esto limita gravemente la profundidad a la cual las raices pueden extenderse en un suelo anaeróbico.

### La mayoría de los tejidos vegetales no pueden tolerar las condiciones enseróbicas

La mayoría de los tejidos de las plantas superiores no pueden sobrevivir en ambientes anaeróbicos durante mucho tiempo. Los ápices de las ruices de maiz, por ejemplo, son viables entre 20-24 h si repentinamente son privados de O<sub>2</sub>. En anoxía, se genera lentamente algo de ATP por fermentación y el nivel energético de las células

1190 TA2 & 2000A

La capacidad de las plantas para enfrentarse a entornos desfavorables se conoce como resistencia al estrés. Las adaptaciones vegetales que confieren resistencia al estrés, como el metabolismo CAM, estan determinadas genéticamente. La aclimatación mejora la resistencia como resultado de una exposición previa de una planta al estrés.

Los mecanismos de resistencia a la seguia varian con el clima y las condiciones del suelo. Los patrones de crecimiento indeterminado como el del sorgo y la soja permiten a estas especies obtener ventajas de las lluvias tardias, plantas con un patrón de crecimiento determinado, como el maiz, carecen de esta resistencia al estrés hidrico. La inhibición de la expansión de la hoja es la primera respuesta al estrés hidrico, produciéndose cuando la disminución de la turgencia que resulta del déficit hidrico reduce o elimina la fuerza que dirige la expansión celular y fobar. Otros mecanismos adicionales de resistencia en respuesta al estrés hidrico son la abscisión de la hoja, la extensión radicular a las zonas más profundas y el cierre estomático.

El estrés causado por el déficit hidrico conduce a la expresión de conjuntos de genes implicados en la aclimatación y la adaptación al estres. Estos genes median respuestas celulares y de toda la planta. La percepción y activación de las cascadas de transducción de señal que median estos cambios en la expresión génica implican una ruta dependiente de ABA y otra independiente de ABA.

El estrés térmico y el choque térmico están causados por altas temperaturas. Las especios CAM pueden tolerar temperaturas de 60 a 65 °C, pero la mayoria de las hojas resultan dañadas a unos 45 °C. La temperatura a la que las hojas transpiran activamente suele ser inferior a la temperatura del aure, aunque el deficit hidrico restringe la transpiración y provoca un recalentamiento y el estrés térmico. El estrés por calor inhibe la fotosintesis y altera el funcionamiento de la membrana y la estabilidad de las proteínas.

Las adaptaciones que confieren resistencia al calor incluyen respuestas que reducen la absorción de luz por las hojas, como el enrollamiento de éstas, y una disminución del tamaño de la hoja que manimiza la resistencia de la capa de aire estacionaria, y aumenta la pérdida de calor por convección. Las proteinas de choque térmico que se sintetizan a altas temperaturas actuan como chaperonas moleculares que promueven la estabilización y el correcto plegamiento de las proteinas celulares y las respuestas bioquímicas que conducen a la homeostasis metabólica y de pH también están asociadas con la actimatación y adaptación a los aumentos bruscos de la temperatura.

El estres por enfriamiento y congelacion es consecuencia de las bajas temperaturas. El daño por frio se produce a temperaturas que son demasiado bajas como para que tenga lugar un crecimiento normal, pero están por encima de la temperatura de congelación, y es típico de especies de origen tropical o subtropical expuestas a climas templados. Los daños por frio incluyen un crecimiento lento, lesiones foliares y marchitamiento. La principal causa de la mayoría de los daños por frio es la pérdida de las propiedades de la membrana que resultan de los cambios en la fluidez de ésta. Los lipidos de la membrana de las plantas resistentes al frio suelen tener una mayor proporción de ácidos grasos insaturados que los de las plantas sensibles al frio

El daño por congelación está principalmente asociado con el daño causado por los cristales de hielo formados en las células y los órganos. Las especies resistentes a la congelación tienen mecanismos que limitan el crecumiento de los cristales de hielo en los espacios extracelulares. Los mecanismos que confieren resistencia a la congelación tipicos de las plantas leñosas son la deshidratación y el superenframiento

El estrés por frio reduce la actividad hidrica y conduce a un estrés osmòtico de las células. Este efecto del estres osmòtico provoca la activación de determinadas rutas de señalización y la acumulación de proteinas implicadas en la actimatación al frio Tambien se activan otros genes específicos del frio, pero no relacionados con el estrés osmòtico. Las plantas transgénicas que sobreexpresan componentes de la ruta de señalización activada por el estrés por frio demuestran una mayor tolerancia a éste

El estrés salino resulta de la acumulación de sales en el suelo. Algunas especies de halofitas son altumente tolerantes a las sales, pero la salinidad reduce el crecimiento y la fotosintesia en las especies sensibles. El daño por la sal se debe a un descenso del potencial hidrico del suelo, que provoca que el agua del suelo esté menos disponible, y a la toxicidad de iones específicos acumulados a concentraciones perjudiciales. Las plantas evitan estos daños excluyendo el exceso de iones de las hojas o por compartimentalización de los iones en vacuolas. Se han identificado algunos de los determinantes moleculares de la exclusión del Na<sup>+</sup> y de su transporte a las vacuolas y se ha establecido una ruta de señalización, la ruta SOS, que regula la expresión de estos genes implicados en la homeostasis iónica.

La deficiencia de oxigeno es tipica de suelos encharcados o inundados. La falta de oxigeno reduce el crecimiento y la supervivencia de muchas especies. Por otro lado, las plantas de ciénagas y pantanos y cultivos como el arroz, están bien adaptadas a resistir la falta de oxigeno en el entorno radicular. La mayoría de los tejidos de las plantas superiores no pueden sobrevivir anaeróbicamente, pero otros, como los embriones y los coleóptilos de arroz, pueden sobrevivir durante semanas en condiciones de anoxia. Aun no se han descubierto las rutas metabólicas de la resistencia al daño por anoxia y su regulación.

#### DATERIAL WELL

#### TEMAS WEB

25.1 La conductancia estomática y los randimientos de cultivos irrigados. La conductancia estomática predice los randimientos de cultivos irrigados que crecen en ambientas cálidos.

#### 25.2 Los lípidos de membrana y las bajas temperaturas

Los enzimas implicados en el metabolismo de «pidos en plantas mutantes y transgenicas imitan los efectos de la aclimatación a bajas temperaturas.

# 25.3 La formación de hielo en las célules de las plantas superiores

Se libera calor cuando se forma hielo en los espacios intercelulares.

# 25.4 Señalización por Ca2- y activación de la ruta de señalización sensible a las sales (SOS)

Tres loci relacionados genéticamente controlan la homeostasis iónica y la tolerancia salina.

### 25.5 El transporte de Na• a través de la membrana plesmática y de la compartimentalización vecuolar

SOS1 es un transportador antiporte Na-/H- que controla los flujos de Na+ a través de la membrana plasmática.

#### 25.6 Transferencia génica y tolerancia al estrés

Las plantas transgénicas son herramientas valicisas para el estudio de la tolerancia al estrés.

#### **ENSAYO WEB**

#### 25.1 El efecto de la polución atmosférica en las plantas

Los gases contaminantes inhiben la conductancia esternática, la fotosínteale y el crecimiento.

# REFERENCIAS DEL CAPÍTULO

- Apse, M. P., Aharon G. S., Snedden W. A. y Blumwald E. (1999) Salt tolerance conferred by over expression of vacuolar Na\*/H\* antiport in Arabidopsis Science 285; 1256–1258.
- Becwar M. R., Rajashekar C., Bristow K. J. H. y Burke M. J. (1981) Deep undercooling of tissue water and winter hardmess limitations in timberline flora. *Plant Physiol.* 68, 111–114.
- Binze, M. L., Hess F. D., Bressan R. A. y Hasegawa P. M. (1988) intracellular compartmentation of ions in salt adapted tobacco cells. *Plant Physiol*, 86: 607–614.
- Björkman O., Badger M. R. y Armond P A. (1980) Response and adaptation of photosynthesis to high temperatures. En Adaptation of Plants to Water and High Temperatures Stress, N. C. Turner y P J. Kramer, eds., Wiley, New York, págs. 233–249

Acilo Relativo al residuo de ácido graso ligado a otro compuesto, a menudo el glicerol (como por ejemplo el truscilgheerol).

Acil-ACP Una cadena de ácido graso unida a la proteina ACP

Aclimatación incremento de la tolerancia al estrés por exposición previa al estrés. Puede implicar la expresión de genes. Comparese con adaptación.

Acoplamiento Proceso por el cual una reacción quimica que libera energia libre está ligada a una reacción que requiere energia libre

Acropétato Desde la base al apice de un órgano, como un tallo, una raiz o una hoja.

Activadores génicos Proteinas que aumentan la expresión génica, bien actuando solas o bien actuando junto a otras proteinas. *Véase* factores de transcripción

Actividad del sumidero. La tasa de incorporación de fotoasimilados por unidad de peso de un tejido sumidero.

Acuaporinas Proteinas integrales de membrana que forman canales selectivos a traves de las membranas. Esos canales facilitan el movimiento del agua a través de las membranas.

Adaptación (al estrés) Un nivel de resistencia al estrés adquisido por selección durante muchas generaciones. Compárese con aclimatación.

Adendeina-5'-fosfosalfato (APS) Forma activa derrivada del sulfato, con un tiempo de vida corto, que se forma por la reacción entre el sulfato y el ATP. Es el primer producto de reacción en varias rutas desde el sulfato hasta el aminoácido disteina. 

Féxise 3 -fosfosadenosina-5'-fosfosulfato y tiosulfonato.

Aerénquima Característica anatómica de las raices que aparece en condiciones de hipoxía y que muestra grandes espacios intercelulares en el córtex de la raíz llonos de gas.

Ajuste camético La capacidad de una célula de acumular solutos compatibles y reducir el potencial osmético durante periodos de estrés osmético.

Alcaloides Una gran familia de metabolitos secundarios que contienen nitrógeno y que se encuentran en muchas plantas vasculares. Defienden a las plantas frente a predadores, especialmente mamiferos. Incluyen toxinas como morfina, codeína, atropina y efedrina. Otros son estimulantes y sedantes (por ejemplo: cocaina, nicotina y cafeina).

Alcohol deshidrogenssa (ADH) Enzima que cataliza la conversión de acetaldehído a etanol.

Aldehido de la GA<sub>12</sub> Producto final de la segunda etapa de la biosintesis de las giberelinas y precursor de todas las otras giberelinas.

Alelopatía Liberación de sustancias al medio ambiente con efectos dafimos para las plantas de alrededor.

Alternativa a la hexosa monofosfato Véase ruta de las pentosas fosfato.

Ambifotoperiódico Relativo a plantas que florecen con dias cortos o largos, pero no en dias de duración intermedia.

Amida Compuesto que contieno netrógeno y que está formado por la reacción de una amina y un ácido carboxílico para formar un grupo -CONR<sub>2</sub>.

Amina Compuesto que contiene nitrógeno y que deriva del amonio por sustitución de hidrógenos por grupos que contienen nitrógeno

Aminotraneferasas Enzimas que catalizan las reacciones de transaminación.

Amplitud En un ritmo biológico, la distancia entre un pico y un valle. A menudo su valor puede variar, mientras que el período permanece invariable.

Análisis por transferencia de RNA (northern blot) Un método para detectar y cuantificar RNAs específicos (procedentes de una electroforesis, son transferidos a un papel de nitrocelulosa o a una membrana de nasion) por hibridación con hebras complementarias de RNA o DNA.

Amapierótica Cualidad de una reacción para proporcionar reactivos que son limitantes en otras rutas de reacción. Por ejemplo, la reacción de la PEP carboxilasa proporciona oxalacetato para el ciclo del ácido cítrico cuando éste se ha consumido en la biosintesia.

Anastomosis Intercomunicaciones vasculares que constituyen vias de comunicación entre tejidos fuente y sumidoro que no están directamente comunicados

Anatomia tipo Kranz (del alemán lovarz, corona o halo) Ordenación radial de las células del mesotilo alrededor de una capa de grandes células de la vaina del haz. Las dos capas concéntricas de tejido fotosuntético rodean los haces vasculares. Esta característica anatómica es típica de las hojas de las plantas  $C_a$ .

Ancimidol (A-Rest) inhibidor comercial de la biosintesis de las giberelinas. De modo similar al paclobutrazol, el ancimidol bloques la rescción de oxidación entre el kaureno y el ácido kaurenoico en el reticulo endoplásmico.

Anfipático En una molécula, la cuatidad de tener regiones ludrofóbicas e hidrofílicas

Angiospermas Plantas con flores que se distinguen de las gamnospermas por la presencia de un carpelo que encierra a las semillas.

Anillado Eliminación de un amilio de la corteza de un tallo leñoso que interrumpe el sistema vascular

Anillo heterocicileo E na estructura en antifo que contiene átomos de carbono y otros átomos diferentes (nitrogeno u oxigeno).

Anisotrópico Característica de ciertos materiales que muestran propiedades mecánicas diferentes en distintas direcciones. Normalmente es debido a inclinaciones en la orientación o en la unión de las moléculas que lo constituyen. Compárese con isotrópico.

Anóxico Relativo a la ausencia de oxigeno. Compárese con hipóxico.

Anoxigénico Organismo fotosintético que no produce oxigeno molecular

Antera La estructura apical de los estambres en la que se forma el polen y desde la que también se libera.

Anticinal Relativo a la orientación de una lámina de células que forman ángulos rectos respecto a los ejes longitudinales durante la crincinesis. Transversal.

Antiflorigeno Hormona hipotética producida por bojas do inducidas y transportada a los menistemos de los ápices caulinares. Se supone que inhibe la formación de flores en ciertas plantas de fotoperiodo largo en condiciones no inductivas.

- Atenuación El proceso por el que la energia almacenada en las clorofilas excitadas por la luz se disipa rápidamente, principalmente por la transferencia de excitación o fotoquímica.
- Atenuación no fotoquimien La atenuación de la fluorescencia de la clorofila por procesos diferentes al fotoquimico (conversión del exceso de excitación en calor).
- ATI Véase inhibidor del transporte de auxmas.
- ATP sintasa (ATPasa o CF<sub>a</sub>-CF<sub>1</sub>) Enzima que sintetiza ATP a partir de ADP y fosfato (P). Consta de dos partes: una fracción hidrofóbica unida a la membrana (CF<sub>a</sub>) y una fracción que sobresale dentro del estroma (CF<sub>1</sub>).
- Autocatálisis La capacidad del ciclo de Calvin de emplear la mayor parte del carbono fijado (triosas fosfato) para aumentar las concentraciones de los intermediarios y funcionar adecuadamente en estado estacionario. En consecuencia, la concentración del aceptor (ribulosa-1,5-bisfosfato) se duplica cada cinco vueltas del ciclo.
- Autocatalítico Relacionado con el proceso que transcurre espontáneamente cuando los componentes purificados de un sistema se mezclan in vitro, sin necesidad de afiadir proteinas adicionales o cofactores.
- Autocatalítico Una acción o reacción que promueve la acción o reacción. Por ejemplo, la producción de etileno por el fruto es estimulada por etileno.
- Autoensamblaje Tendencia de las moléculas grandes de agregarse espontâneamente en estructuras organizadas en determinadas condiciones
- Autorradiografia Técnica empleada para determinar la localización de un isótopo radiactivo que previamente ha sido aportado a células vivas, utilizando una película autorradiográfica (localización global) o una emulsión autorradiográfica (localización celular precisa)
- Autótrofos Células u organismos que sintetizan los componentes celulares a partir de los elementos estructurales que se encuentran en los estados más oxidados (por ejemplo, carbohidratos e partir de CO<sub>2</sub>). Como la reacción de reducción normalmente es endotérmica, la energía necesaria procede de la luz del sol (fototrofos) o de la energía química (quimiotrofos).
- Auxina Compuesto con actividades biológicas similares, pero no necesariamente idénticas, a las del IAA línduce la elongación celular en coleóptilos aislados y en secciones de tallo, la división celular en tejidos callosos en presencia de una citoquinina, la formación de raices laterales en las superficies cortadas de los tallos, partenocarpia en los frutos y la formación del etileno.
- Auxina statética Sustancia con actividad autunica que no es producida por las plantas, por ejemplo, el 2,4-D y el dicamba. Con frecuencia se emplean como herbicidas porque no son degradadas por las plantas tan rápidamente como el IAA.
- AVG Ammoetoxivimiglicina, un inhibidor de la biosintesis del etileno que bloquea la conversión de SAM en ACC
- Axile La unión en ángulo que forme el lado superior de la hoja y el tallo al cual está anclada. Normalmente es el seuo de inserción de la verna axilar.

Azácar no reductor Un azúcar en el que el grupo aldehido o cetona está reducido a alcohol o combinado con un grupo sumitar de otro azúcar, como por ejemplo, en la sacarosa. Menos reactivo que un azúcar reductor.

Azúcar reductor Un azúcar con un grupo aldehido o cetona disponible para la oxidación, por ejemplo, la glucosa y la fructosa.

**β-oxidación** Véase beta-{β}-oxidación.

Bacterias acetogénicas Microorganismos anaerobios obligados que emplean CO<sub>2</sub> y H<sub>2</sub> como aceptor y dador de electrones, respectivamente, en la respiración anaerobica para la producción de acetil CoA. Los productos posteriores suven como sultares para los procesos de biosintesis y el exceso se excreta como acetato.

Bacterias metamogénicas Microorganismo anacrobio obligado que emplea el CO, y el H, como aceptor y dador de electrones, respectivamente, en la respiración anacrobica para la producción de metano.

Bacterioclorofila Pigmento activo que absorbe la luz en la fotosintesis de organismos fotosinteticos anoxigênicos.

Bacteroides Orgánulos fijadores de nitrógeno, resultado de la endosimbiosis de unas bacterias ante una señal desde la planta huésped.

Banda de Caspary Franja de las paredes celulares de la endodermis que está impregnada por una sustancia hidrofóbica similar a la cera llamada suberna. Impide que el agua y los solutos que entran desde el xilema se muevan entre las células endodérmicas.

Banda preprofásica Ordenamiento circular de microtúbulos y microfilamentos que se forma en el citoplasma cortical justo antes de la división celular; que encierra el núcleo y establece el plano en el que se producirá la citocinesis en la nutosis posterior.

Basal Relativo a la base. Uno de los extremos distintivos de un eje. Lo contrario de apies!

Basipétalo Crecimiento desde el ápice del tallo o la raiz hacia la base (unión de la raiz y el tallo).

Beta-(β)-oxidación Oxidación de los ácidos grasos en acil CoA y ruptura secuencial de los ácidos grasos en un número par de moléculas de acetil CoA. También se produce NADH y FADH<sub>2</sub>.

Binnual Planta que necesita dos estaciones para florecer y producir semillas.

Bicapa lipidica Base de las membranas celulares formada por dos capas de moléculas de fosfolipidos enfrentadas entre si por sus colas apolares.

Bioensayo Cuantificación de una sustancia con actividad biológica conocida o supuesta midiendo su efecto sobre un material vivo.

Biótico Relativo a lo que está vivo.

Bianqueado Pérdida de la absorbancia característica de la clorofila debida a su conversión en otro estado estructural, con frequencia por oxidación.

- Cambinan vascular Menstemo lateral que consta de células madre fusuformes, que genera los elementos del xulema y del floema secundano, así como el parénquima radiomedular.
- Canales Proteinas transmembrana que funcionan como poros selectivos para el transporte pasivo de iones a través de la membrana.
- Canales tipo R Un tipo de canal anionico que se abre o cierra rápidamente en respuesta a un cambio de voltaje.
- Canales tipo S Un tipo de canal aniónico que permanece abierto mientras dura un estimulo.
- Canalización de la luz En las células fotosintéticas, la propagación de parte de la luz incidente a través de la gran vacuola central de las células en empalizada y a través de los espacios nereos entre las células.
- Canavanina Ammoácido no proteico tóxico que es un análogo del aminoácido proteico arginua.
- Capa de abscisión Localizada en la zona de abscisión, es una capa de células especificas, con paredes celulares debilitadas que permiten la separación, normalmente de un fruto o una hoja.
- Capa de aire estacionaria fina película de aire en la superficie de la hoja. Su resistencia a la difusión del vapor de agua es proporcional a su grosor
- Capacidad de campo El contenido en agua de un suelo después de asturarse con agua y de dejar que el exceso de agua drene. Da idea de la capacidad de los suelos de mantener la humedad.
- Capas histogénicas Regiones productoras de tejidos del mensiomo apical caulinarlas capas de la túnica y del corpus.
- Capitaridad Movimiento de subida de agua a corta distanças en un tubo capitar o en una pared celular, debido a la cobesión, adhesión o tensión superficial del agua.
- Carbono fijado Véase fotossimilados.
- Carboxilación La reacción en la que una carboxilasa cataliza la formación de un enlace carbono-carbono entre el CO<sub>2</sub> y un átomo de carbono de una molécula orgánica.
- Cardenólidos Esteroides glicosilados con sabor amargo y extremadamente tóxicos para los animales superiores por su acción sobre las ATPasas de Na\*/K\* Se extraen de Digitalis para el tratamiento de desórdenes coronarios.
- Carga del elemento criboso Movumento de los azúcares a los elementos cribosos y células de compañas de las bojas fuente, donde llegan a estar más concentrados que en el mesofilo.
- Carga del floema Movimiento de fotoasimilados desde los cloroplastos del mesofilo a los elementos de los tubos embosos de las hojas maduras. Incluye las etapas de transporte a corta distancia y la carga del elemento criboso. Véase también descarga del floema.
- Carga del xilema El proceso por el que los roues salen del sumplasto y entran en las células conductoras del xulema.

Ciclo reductor de las pentueas fosfato (RPP) Véase ciclo de Calvin.

Cierre estomático hidronetivo Cierre de los estomas en respuesta a una señal como el estrés hidrico. Depende de los procesos metabólicos que reducen el contenido de solutos de la célula guarda como consecuencia de la pérdida de agua. Es el mecanismo contrario al de la apertura estomática.

Cierre estomático hidropasivo Cierre de los estomas debido a la pérdida directa de agua de las células guarda, con la consiguiente pérdida de turgencia de la célula. Actúa ante una humedad externa muy baja, cuando el agua que se pierde no se compensa rápidamente.

Cinemáticas Conceptos y métodos numericos aplicables al movimiento de particulas en fluidos y a los cambios de forma que sufren los fluidos. Util en el análisis del crecimiento menistemático.

Citocalasina B Droga que destruye los filamentos de actina.

Citocromo e Componente proteico móvil de la cadena de transporte electrónico que oxida al complejo III y reduce al complejo IV

Citopiasma Componente celular limitado por la membrana plasmática que, excluyendo el múcleo, contiene el citosol, los ribosomas y el citoesqueleto y que, en eucariotas, rodes los orgánulos membranosos intracelulares (cloroplastos, mitocondinas, retículo endoplásmico, etc.)

Citoplasma cortical Región más externa o capa de citoplasma adyacente a la membrana plasmàtica.

Citocinesis En las células vegetales, tras la división nuclear, la separación de los nucleos de las cétulas hijas por formación de una nueva pared celular

Citoquiainas Hormonas con numerosos efectos sobre el desarrollo vegetal, entre los que se encuentra la senescencia de la hoja, la movilización de nutrientes, la dominancia apical, la formación y actividad de los menistemos apicales caulinares, el desarrollo floral, la pérdida de la dormición de la semilia y la germinación de la semilia. Las citoquininas median muchos procesos regulados por la luz, como el desarrollo de los cloroplastos y el metabolismo y la expansión de hojas y cotiledones. Pueden existir en forma tibre o unida. Operativamente se las define como compuestos con actividad biológica similar a la de la trans-zeatina.

Citoquinias sintass Enzima vegetal que transfiere el grupo isopentenilo desde el isopentenildifosfato al AMP para formar el ribótido isopenteniladenina, el primer intermediario de la suitesis de citoquininas. Una isopentenil transferasa,

Citosol Fase colordal acuesa del estoplasma que contrene solutos disueltos y de la que quedan excluidas las estructuras supramoleculares como los ribosomas y los componentes del citoesqueleto

Climatérico Relativo al aumento de la respiración que se produce al inicio de la maduración en todos los frutos que maduran en respuesta al etileno y en el proceso de senescencia de las hojas y caida de las flores.

Clorofila Grupo de pigmentos verdes activos que absorben la luz en la fotosintesis.

- **Duración crítica de la noche** Duración de la noche que se debe sobrepasar para que se produzca la floración en plantas de dia corto o la inhibición de la floración en las plantas de dia largo. *Véase* duración crítica del día.
- **Doración crítica del día Minima duración del dia necesaria para la floración de una** planta de día largo; la máxima duración del día que permite florecer a las plantas de día corto. No obstante, los estudios han demostrado que es la duración de la noche y no la duración del día, lo que es verdaderamente importante. *Véase* duración crítica de la noche.
- Ecuación de Goldman Ecuación que predice el potencial de difusión a través de la membrana en función de las concentraciones y de la permeabilidad de todos los iones que permean a través de la membrana (por ejemplo, K\*, Na\* y CF).
- Ecuación de Nernat Ecuación que predice el potencial eléctrico con el que un ión cargado debe estar en equilibrio a través de una membrana, en función de las concentraciones relativas del ión a cada lado.
- Ecuación de van't Hoff Relaciona el potencial de un soluto. Ψ<sub>s</sub>, con la concentración del soluto.
- Efecto acumulativo Efecto sinérgico (mayor) de la luz del rojo y del rojo lejano en la tasa fotosintética, comparado con la suma de las tasas cuando las dos longitudes de onda son captadas por separado.
- Efecto criboso Penetración de la luz fotosimiéticamente activa en varias capas de célutas debido a los espacios que hay entre los cloroplastos y que permiten su paso.
- Efecto invernadero Calentamiento del clima de la Tierra debido a la captura de la radiación de longitud de onda larga por el CO<sub>2</sub> y otros gases de la atmósfera. Término que deriva del calentamiento de un invernadero como consecuencia de la penetración de la radiación de longitudes de onda larga a través del cristal del techo, la conversión en calor de esta radiación de ondas largas y la pérdida del calor a través del cristal del techo.
- Efectos de toxicidad Daños producidos por las altas concentraciones de iones (sobre todo, Na\*, Cl\* y SO<sub>4</sub>2\*) que se acumulan en las celulas a bajos potenciales hidricos.
- Efficiencia cuántica Rendimiento cuántico en función decantidad de fotones de luz absorbidos.
- EGTA (ácido etilenglicol-bis(β-aminoetiléter)-N,N,N\*,N\*-tetraacético) Compuesto que forma complejos con los sones calcio, impidiendo que éstos sean incorporados por las células e inhibiendo tanto el gravitropismo radical como la distribución asimétrica de las auximas en respuesta a la gravedad. Véase modelo de control central de la membrana plasmática.
- Electrocides Grupo de sustancias implicadas en las respuestas inflamatorias de los mamiferos y similares al ácido jasmonico encontrado en plantas.
- Eje (eje vegetal) Linea central hipotética de un cuerpo alrededor de la cual emergen sus partes. *Véase* eje lineal y eje radical.

Embriogénesis Desarrollo de un zigoto en un embrión multicelular. En plantas, son los procesos de división y diferenciación celular que se producen en el primordio seminal y en la semilla minadura y que establecen los patrones basicos de desarrollo de la planta adulta, el patrón radial de tejidos, el eje ápice-base y los principales menistemos.

Embrión Planta inmadura formada después de la reproducción actual o asexual. Se enquentra en semillas (en plantas con semillas) y consta de un eje embrionario que tiene una yema terminal (plumula), una raiz (radicula) y una o más hojas de la se-

milia (cotiledones).

Encamado Curvatura de la espiga del cercal hacia el suelo debido al aumento de peso de las partes superiores maduras que recogen la humedad del ambiente. Esta curvatura hace que el cosechado mecanico sea poco efectivo.

Endodormis Capa especializada de células con una banda de Caspary que rodea a los tendos vasculares en las raices y algunos tallos.

Endógeno Relacionado con el interior de un sistema vivo. Relativo a lo que se encuentra o se origina en el interior de un sistema.

Endosimbiósis Una teoria que explica el origen evolutivo del cloroplasto y la mitocondria por formación de una relación endosimbiótica entre una células procariota y una célula no fotosintética eucariota, seguida de una intensa transferencia, génica al núcleo.

Energia libre Un término termodinámico que representa la capacidad de realizar un trabajo.

Entregudo Parte del tallo entre dos nudos.

Envoltura El sistema de doble membrana que rodes al cloropiasto o al núcleo. La membrana más externa de la envoltura nuclear es continua con el reticulo endoplásmico.

Epicotilo La región del tallo de la planta que se encuentra por encima de los coniedones.

Epidermis (células epidérmicas) La capa más externa de células vegetales, normaimente células gruesas.

Epimestia Curvatura hacia abajo de las hojas debida al crecimiento asimétrico del peciolo. Una respuesta a la producción de etileno durante la inundación.

Equilibrio Para un soluto determinado, un estado o condición en la que no hay gradiente de potencial electroquimico y, por tanto, no hay un transporte pasivo del soluto.

ERE Véase elemento de respuesta al etileno.

ERS Véase resonancia electrónica de espin.

Escape de la fotorreversibilidad Pérdida de la fotorreversibilidad por la luz del rojo lejano de los sucesos inducidos por la luz del rojo mediados por el fitocromo, después de un breve periodo de tiempo.

Escape de la sequia Capacidad de una planta de crecer y completar su ciclo vital durante la estación seca, antes del unicio de la seguia. Estado estacionario Situación en la que la entrada y la salida de un soluto dado entre dos compartimentos separados por una membrana alcanza el equilibrio

Estado fotoestacionario Respecto al fitocromo, en condiciones lummosas, el equilibrio entre el 97% de Pr y el 3% de Pfr

Estambre Órgano reproductor masculino de la flor que produce el polen. Consta de un tallo (filamento) y una antera. *Vezre* sépalos, pétalos y carpelos.

Estatocitos Células vegetales especializadas que contienen estatolitos

Estatolitos inclusiones celulares del tipo amilioplasto que actúan como sensores de la gravedad; por su aita densidad respecto al citosol, sedimentan en la parte infenor de la celula.

Estequiometria Relación cuantitativa entre las cantidades de los reactivos consumidas y los productos generados durante una reacción química.

Esterilidad citopiásmica masculina (cms) Característica vegetal provocada por mutaciones en el DNA mitocondrial y por la que no se forma polen viable

Estigma Superficie que recibe el poten sobre el estilo.

Estito Extensión del carpelo similar a un tallo. Vease carpelos.

Estímulo floral En fotoperrodismo, señales que son transportadas desde las hojas al menstemo apical del tallo. Véase florigeno.

Estoma Poro microscópico en la epidermis de la hoja rodeado por un par de células guarda y que en algunas especies también incluye a las células subsidiarias. Los estomas regulan el intercambio gaseoso (agua y CO<sub>2</sub>) de las hojas controlando las dimensiones del poro.

Estratificación En algunas plantas, requerimiento de una temperatura fría para la germinación de la semilla. El término deriva de una untigua práctica agrícola en la que se rompia la dormición de la semilla permitiendo que las semillas pasaran el invierno en pequeños montones, en capas en las que se alternaban semillas y tierra.

Estrés influencia negativa ejercida sobre una planta por factores externos bióticos o abióticos, como una infección o el calor, el agua y la anoxia. Se mide en relación a la supervivencia vegetal, el rendimiento de un cultivo, la acumulación de biomasa y la incorporación de CO<sub>2</sub>.

Estrés salino Efectos adversos sobre las plantas debido a un exceso de sales minerales.

Etefon Acido 2-cloroeti\(\)fosf\(\)onico, un compuesto que libera etileno, y se emplea en el campo para suministrar esta hormona vegetal. Nombre registrado. Ethrel

Etileno El etileno (CH<sub>2</sub>=CH<sub>2</sub>) es una hormona vegetas gaseosa que se sintetiza a partir del ammoncido metionima a través del ACC. Tiene importantes efectos sobre el crecimiento y desarrollo vegetal, como la estimulación o la inhibición de la elongación de tallos o raíces, dependiendo de las condiciones y las especies, aumenta el desarrollo de los frutos, suprime la floración en la mayoria de las especies, numenta la abscisión de flores y frutos y aumenta la transcripción del RNA de numerosos genes. Véase también triple respuesta al etileno. Filotaxia verticidada Varias hojas u órganos florales de un determinado tipo que se unen al tallo por el mismo nudo.

Filotaxia en espiral En cada nudo hay una sola hoja, que que está girada 137º respecto a la hoja del nudo anterior.

Filtro de selectividad Dominio de una proteina canal que determina la especificidad del transporte.

Fitoalexínas Grupo de metabolitos secundarios, quimicamente muy diverso, con una fuerte actividad antimicrobiana, que se sintetiza tras la infección y que se acumula en el sitio de la infección.

Fitocromo Proteina fotorreceptora que regula el crecimiento vegetal y que absorbe principalmente la luz del rojo y del rojo lejano, pero que tambien absorbe la luz del azul. La holoproteina que contiene el cromóforo fitocromobilina.

Fitocromobilina Cromóforo tetrapirrólico lineal del fitocromo.

Fitoecdinomas Grupo de esteroides vegetales tóxicos para los insectos debido a su similitud química con la hormona de muda.

Fitoferritina Complejo protesco de hierro que almacena el exceso de hierro de las oclulas vegetales.

Fitohormona Vease hormona vegetal

Fitol Larga cadena hidrocarbonada de la molécula de clorofila, que la ancia a la membrana del tilacorde

Fitómero Unidad de desarrollo que consta de una o más hojas, el nudo en el que las hojas están ancladas, el entrenudo debajo del nudo y una o más yemas axilares.

Fitosideróforos Una clase especial de quelantes de hierro sintetizados en herbáceas y que están formados por aminoácidos no proteicos

Flavina adenina dinuciacido (FAD) Cofactor que contiene una riboflavina que sufre una o dos reducciones electrónicas reversibles para producir FADH o FADH,

Plavina mononucleótido (FMN) Cofactor que contiene una riboflavana que sufre una o dos reducciones electrónicas reversibles para producir FMNH o FMNH,

Flavoras Grupo de flavonoides protectores que absorben la luz ultravioleta y que pueden actuar como atrayentes de insectos polinizadores en las flores. Son secretadas por las rusces de las leguminosas al suelo junto con los flavonoides y median en la interacción con los simbiontes fijadores del nitrogeno.

Flavouoides Gran grupo de compuestos fenóticos vegetales con una estructura básica de dos atultos aromáticos conectados por tres carbonos. A este grupo pertenecen las antocianinas, las flavonas, los flavonoles y las esoflavonas. Participan en la pigmentación vegetal, en la protección contra la radiación UV y en la defensa frente a herbivoros y patógenos.

Flavenoles Grupo de flavonoides protectores que absorben la luz ultravioleta y que pueden actuar como atrayentes de insectos polinizadores de las flores. Son secretados por las raices de las leguminosas al suelo y median en la interacción con los simbiontes fijadores del nitrógeno.

Flavoproteina ferradoxian-NADP reductora (F<sub>p</sub>) En el fotosistema II, una flavoproteina asociada a la membrana que reduce al NADP\*, empleando los electrones

- Gen NIT Uno de los genes (NIT1 a NIT4) que codifica el enzima nitrilasa que convierte IAN en IAA.
- Gen SCR Gen SCARECROW (SCR) de Arabidopsis que controla la organización del tejido y la diferenciación celular en el embrión, el hipocotilo, las raices primarias y las raices secundarias.
- Gen STM Gen SHOOTMERISTEMLESS (STM) de Arabidopsis. Suprime la diferenciación celular, asegurando que las células del menstemo caulmar permanezcan sin diferenciarse. Su función es necesaria para la formación del protomenistemo.
- Genes AHPs Genes de Arabidopsis que transfieren fésforo a la histidina y que están implicados en la propagación de la señal de las enoquantas, desde un receptor de la membrana plasmanca al núcleo.
- Genes ARR Véase genes reguladores de la respuesta en Arabulopsis.
- Genes Asse/ZAA Familia de los principales genes de respuesta a auxinas que codifican factores de transcripción de vida corta que funcionan como represores o activadores de la expresión de genes tardios inducibles por auxinas.
- Genes ave Genes de avtrulencia patogénica que codifican elicitores específicos de respuestas de defensa vegetal.
- Genos catastrales Genes que actúan como reguladores espaciales de los genes de identidad de los órganos florales al establecer limites a su expresión
- Genes de identidad del meriatemo Genes necesarios para la inducción snicial de los órganos florales.
- Genes de identidad de los árganos florales Genes que controlan directamente el desarrollo floral. Genes para factores de transcripción que probablemente controllan la expresión de otros genes cuyos productos estan implicados en la formación y/o función de los órganos florales.
- Genes de nodulación (nod) Genes de los Rhizobia cuyos productos participan en la formación del nódulo.
- Genes de nodulina (Nod) Genes vegetales específicos de la formación del nódulo.
- Genes de respuesta primaria («genes tempranos») Genes cuya expresión es necesaria en la morfogénesis vegetal y que se expresan rápidamente tras la exposición a una seña) luminosa. Con frecuencia están regulados por la activación de factores de transcripción ligados al fitocromo. Genes cuya expresión no necesita de la sintesis de proteinas. Véase genes de respuesta secundana.
- Genes de respuesta secundaria («genes tardios») Genes cuya expresión requiere la sintesis de proteínas y que es posterior a los genes de respuesta primaria.
- Genes GH3 En soja y Arabidopsis, familia de genes de respuesta primaria que es estimulada por las auxinas a los 5 minutos del tratamiento.
- Genes homeóticos Los genes homeóticos fueron descubiertos en *Drosophila*, donde regulan las localizaciones de las partes del cuerpo en las moscas. Estos factores de transcripción están caracterizados por homeodominios.
- Genes homeóticos florales Genes reguladores clave que determinan las posiciones e identidades de los órganos en las flores.

Genes LUX Genes bacterianos de la luciferasa, que catalizan la reacción de emissión de la luz. Se emples como gen marcador en las piantas transgenicas para indicar la visibilidad de la actividad de otro gen con quien comparte el mismo promotor.

Genes Nod Véase genes de nodulina.

Genes nod Véase genes de nodulación.

Genes PHY Genes de las apoproteinas del fitocromo, miembros de la familia génica del fitocromo En Arabidopsis son PHYA, PHYB. PHYC PHYD y PHYE

Genes R Genes de resistencia que funcionan en defensa de la planta frente a hongos, bacterias y nomátodos, codificando, en algunos casos, una proteina que se une a moléculas específicas de los patógenos, los elicitores.

Genes reguladores de la respuesta en Arabidopsis (ARR) Genes de Arabidopsis que son samilares a las proteinas bacterianas de dos componemes llamadas reguladores de respuesta. Hay dos clases: ARR tipo A, cuya transcripción está regulada positivamente por citoquarinas, ARR tipo B, cuya expresión no se ve alterada por citoquarinas.

Genes SAG Genes asociados a la senescencia, su expresión es inducida durante la senescencia.

Genes SAUR En soja, un grupo de genes de respuesta primaria estimulados entre 2 y 5 minutos después del tratamiento con auxinas.

Genes tardios Vease genes de respuesta secundaria.

Genos tampranos Fease genes de respuesta primaria.

Gernnligeranti difoctato (GGPP) Procursor de la biosintesis de giberelinas.

Germinación lnicio o recuperación del crecimiento de una espora, una semilla o una yema.

GGPP Véase gerunilgerand difosfato.

Giberelina A<sub>1</sub> (GA<sub>1</sub>) Forma quimicamente diferente de las giberelinas. La principal GA activa en el crecimiento del mensiono en la mayoría de las especies.

Giberelina A<sub>2</sub> (GA<sub>3</sub>) Principal giberelina que se encuentra en los cultivos fúngicos, comunmente disponible y usada en los cultivos de friztales, en la germinación de cebada y en la extensión de la caña de azúcar (para aumentar la producción de azúcar). Raramente se encuentra en plantas.

Giberelina aldehido Vease aldehido de la GA12-

Giberelinas (GAs) Un gran grupo de hormonas vegetales, químicamente relacionadas, sintetizadas a partir de la ruta de los terpenos y asociadas con la promoción del crecimiento del tallo (especialmente en plantas enanas y de roseta), germinación de semillas y otras muchas funciones. Véase ácido giberélico, giberelina aldehido y giberelina A,

Gimnospermas Tipo primitivo de plantas con semillas. Se diferencia de las angiospermas en que las semillas carecen de protección dentro de los conos.

Glicerofosfolípidos (fosfolípidos) Glicerolípidos en los que el grupo polar de la cabeza contiene fosfato. Son los glicerolípidos más importantes en los tejidos no fotosintéticos.

- Hisa Pequeños filamentos tubulares de los hongos.
- Hiperpolarización Aumento del potencial electrico, normalmente negativo en el interior (mV), de la membrana plasmática de una célula.
- Hipocotilo Región del tallo de la plantida que crece por debajo de los cotiledones y sobre la raiz.
- Hipófisis En la embriogénesis vegetal de la semilla, la progenie más apical de la célula basal que contribuye al embrión y que formará parte del menstemo apical caulmar
- Hipótesis de Bünqing Hipótesis en la que el control fotoperiódico de la floración se produce cuando hay conocidencia entre la fase luminosa o de oscuridad de un fotoperíodo inductivo y una fase particular de la oscilación del ritmo circadiano que tieno una sensibilidad diferente a la luz
- Hipótesis de la flavina. Sugerencia desacreditada de que una riboflavina activada por la luz del azul podría participar en la fotodegradación, in vivo, de la auxina. Aunque la luz del azul puede reductr una flavina como la riboflavina in vitro y la flavina reducida puede à su vez reducir el criocromo c, estas fotorreacciones no se han podido demostrar in vivo.
- Hipótesis del almidón—estatolito Mecanismo propuesto para el gravitropismo que implica la sedimentación de los estatolitos en los estatocitos.
- Hipótesis del erecimiento ácido La religiación y la expansión de las paredes celulares primarias es inducida por los protones transportados a través de la membrana plasmática.
- Hipótesis del reloj Hipótesis actualmente aceptada de cómo miden las plantas la duración de la noche. Este modelo propone que la duración del fotoperiodo depende de un oscillador endógeno de ritmos circadianos. Véase hipótesis del reloj de arena.
- Hipótesia del reloj de arena Hipótesis de cómo las plantas miden la duración de la noche. Propone que el tiempo se mide por una serie de reacciones bioquímicas unidireccionales que empieza al inicio del periodo de oscuridad. Véase hipótesis del reloj
- Hipóxico Relativo a bajas concentraciones (presiones) de oxigeno. Compárese con anóxico.
- HIR (Respuesta de alta irradisacia) Respuesta del fitocromo cuya magnitud es proporcional a la irradiancia (más que a la fluencia). Las HIRs se saturan a fluencias 100 veces mayores que las LFRs y no son fotorreversibles. Las HIRs no obedecen a la ley de la reciprocidad.
- Histéresis térmica Fenomeno en el que la transición de liquido a sólido es promovida a una temperatura inferior a la de la transición de sólido a liquido.
- Holoproteina Apoproteina unida a una molécula no proteica más pequeña como un cromóforo
- Homeobox Secuencia que codifica un homeodominio (un dominio de unos 60 aminoacidos) en factores de transcripción que se unen a regiones especificas del DNA.

Hongos micorrácicos ectótrofos Cubierta densa del micelio del hongo que rodea las raíces y se extrende al suelo adyacente; algunas bifas poeden penetrar entre las células corticales de la raíz, pero no dentro de ellas.

Hormona Molécula orgánica sintetizada, con frecuencia (pero no siempre) en una localización del organismo y transportada a otra, donde produce efectos drásticos sobre el crecimiento o el desarrollo a concentraciones muy bijas. Véase hormona vegetal.

Hormona vegetal Sustancia que influye en el crecimiento y desarrollo de las plantas a muy bajas concentraciones. Las principales clases son el ácido abscisico, las auxinas, los brasinosteroides, las citoquininas, el etileno y las giberelinas.

HSF Factor de transcripción específico que actúa durante la transcripción de las protemas de choque térmico.

Humodales Tierras que estan saturadas de agua de forma regular.

IAA Véase acido 3-indol acético.

IAM Véase indol-3-acetamida.

IAN Véase indol-3-acetoristrilo.

Importar Movimiento de fotoasimilados desde los órganos fuente a los elementos cribosos.

In vitro Experimentos biológicos flevados a cabo en «un tubo de ensayo» aislado del organismo completo. Compárese con in vivo

In vivo En un organismo vivo entero. Compárese con in vitro.

Indol Precursor de la biosíntesis del IAA en una ruta independiente de triptófano.

Indol-3-acetamida (IAM) Intermediano biosintético de la sintesis de IAA en varias bacterias patogénicas, como Pseudomonas savastanoi y Agrobacterium tumefaciens.

Indol-3-acetonítrilo (IAN) intermediano en una de las tres rutas biosintéticas para la sintesis del IAA en plantas. El IAN es convertido en IAA por acción de la mtrilasa.

Indol-3-glicerol fosfato Precursor de la biosíntesis del IAA en una ruta independiente de triptófano.

Inducción fotoperiódica Procesos regulados por el fotoperiodo que se producen en las hojas y que dan lugar a la transmisión del estimulo floral al ápice caulmar.

Inducible Capacidad de aumentar la sintesis de una proteína o proteínas en particular en respuesta a una señal externa determinada, como una bormona.

Información posicional En la determinación de la diferenciación celular y de la formación de un tejido parece que es más importante la posición celular, las relaciones y las asociaciones celulares que el linaje celular.

Inhibidores del transporte de auxinas (ATI) Cualquier compuesto que evita el transporte polar de las auxinas, normalmente al impedir la salida de las auxinas desde las cétulas. Véase NPA, TIBA y fototropinas.

Inmunocitoquimien Técnica que emplea anticuerpos especificos anclados a moléculas fáciles de identificar para detectar la presencia, y quizás localizar, moléculas con propiedades antigénicas. Locus terre Las mutaciones en el locus terre del T-DNA producen terratornas con una prohiferación anormal de las raices. Véase gen (p)

Locus trar Las mutaciones en este locus del T-DNA producen teratomas con una proliferación anormal de los tallos. Véase locus trar-

Longitud de ouda (A) Unidad de medida que caracteriza la energia luminosa, es la distancia entre dos crestas sucesivas. En el espectro visible corresponde a un color

Lumen Cavidad o espacio en un tubo o saco, especialmente el espacio en el interior de las membranas de los tilacoides.

Luz Forma de energía radiante con propiedades de particula y de onda.

Macronutrientes Minerales obtenidos del suelo y presentes en los tejidos vegetales normalmente a una concentración mayor de 30 simol g<sup>-1</sup> de peso seco. Nitrógeno, potasio, calcio, magnesio, fosforo, azufre y silicio

Magnesio dequelatasa Enzima que elimina el magnesio de la clorofila en su proceso de degradación.

Malteado Primera etapa en la preparación de la malta. Germinación de las semillas de cebada a altas temperaturas para que se produzca la máxima cantidad de enzimas hidrolíticos.

Manchas accréticas Pequeñas zonas de tejido folsar muerto. Por ejemplo, son características de una carencia de fosforo

Marchitamiento Pérdida de la sigidez de una planta, dando lugar a un estado flácido, debido a que la presion de turgencia se hace cero

Material Perteneciente a la materia, cantidad y clase de materia en estudio.

Matriz Fase acuosa coloidal delimitada por la membrana mitocondinal interna.

Matriz de la pared celular Consta de hemicelulosas y pectinas, además de una pequeña cantidad de proteínas estructurales.

MCP 1-metilerelopropeno, un potente inhibidor competitivo que se une al etileno

Mecanismo quimiosasótico Mecanismo por el que el gradiente electroquímico de protones establecido a través de la membrana del tilacoide en respuesta al transporte de electrones entre los fotosistemas [] y ] se emptea para dirigir las necesidades energéticas de los procesos celulares como la santesis de ATP. También actúa en la respiración mitocondrial y en la membrana plasmática celular.

Megapascales (MPa) 106 Pa.

Membrana de punteadura Capa porosa entre los pares de punteaduras que consta de dos finas paredes primarias y una lámina media.

Membrana externa Membrana exterior de la mitocondina o del cloroplasto.

Membrana interna Membrana más interna de las dos membranas que tienen mitocondrias y cloroplastos.

Meristemo apical caufinar Menistemo del ápice del vástago. Consta de las capas de la túnica, la zona central, la zona periférica y la médula menistemática.

Meriatemo de inflorescencia Produce hojas caulmares y meristemos de inflorescencia en las axilas de las hojas, así como brácteas y meristemos florales en las axilas de las brácteas y no produce directamente organos florales. Meristeme floral Forme los órganos (lorales (reproductivos): sépalos, pétalos, estambres y carpelos. Se puede formar directamente a partir de los menistemos vegetativos o indirectamente a partir de los menistemos de inflorescencia.

Meristemo fundamental En los menstemos vegetales, las células que dan lugar a los tejidos corticales y a la médula y, en la raiz y en el hipocotilo producirán la endodermis.

Meriatemo interentar Meristemo localizado cerca de la base, y no del ápice, de un tallo u hoia, en herbáceas.

Meristemos laterales Merastemos secundarios que se encuentran en tallos y raices de leñosas maduras como citandros de células menistemáticas. Su actividad aumenta el tallo y la raiz de forma radial. Véase cambium vascular y cambium suberógeno.

Meristemos primarios Menstemos que se forman durante la embriogénesis y que se encuentran en el ápice de la raiz y del vástago.

Meristemos secundarios Meristemos que se forman tras la germinación de la semilla e incluyen los meristemos aculares y los meristemos laterales. Su actividad puede ser suprimida por el meristemo primario activo

Mesofilo Tejido foliar que se encuentra entre la epidermis superior e inferior, y consta de parénquima en empalizada y mesofilo esponjoso.

Mesofilo esposjoso Células del mesofilo de forma muy irregular, localizadas por debajo de las células en empalizada y redeadas por grandes espacios aereos.

Metabolismo ácido de los crasuláceas (CAM) Proceso bioquimico para aumentar la concentración de CO<sub>2</sub> on el lugar de carboxilación de la rubisco. Se presenta en la familia de las Crasuláceas (Crassula, Kalanchoe, Sechon) y en numerosas familias de angiospermas. En el CAM, la incorporación y la fijación del CO<sub>2</sub> tienen lugar durante la noche y durante el día se produce la descarboxilación y la reducción del CO<sub>3</sub> liberado internamento.

Metabolismo C, Véase ciclo de Calvin.

Metabolismo C. Véase ciclo C.

Metabolismo fermentativo Metabolismo del piruvato en ausencia de oxigeno, que conduce a la oxidación del NADH, generado en la glicólisis, a NAD\* *Véase también* fermentación alcohólica y fermentación del ácido láctico.

Metabolitas secundarios (productos secundarios) Compuestos vegetales que no tienen una función directa en el crecimiento y desarrollo vegetal, pero que pueden funcionar como defensa ante herbivoros e infecciones microbianas producidas por patógenos microbianos, para atraer a insectos polinizadores, para que otros animales dispersen las semillas y como agentes de competencia planta-planta.

Metahemoglobinemia Enfermedad humana del higado causada por el consumo de material vegetal con un alto contenido en nitratos. El higado reduce el nitrato a nitrato, que se combina con la hemoglobina y bloques la capacidad de esta de unir oxígeno.

Micetio Masa de hifas que forma el cuerpo del hongo.

Micorrizas (de las palabras griegas «hongo» y «raiz»). Asociación simbiótica (mutualista) de ciertos hongos con las raices vegetales. Facilità la incorporación de nutrientes minerales por las raices.

Micorrizas vesículo-arbusculares Micelio poco denso dentro de la propia ratz que se extiende por el suelo, algunas hifas penetran en células individuales del cor-

tex radical y se extrenden a través de las regiones entre las células.

Microfibrilla de celuione Fina estructura similar a una cinta de longitud indeterminada y ancho variable cuyas cadenas de β-D-glucano están unidas por enlaces I →4 y fuertemente empaquetadas en haces cristalinos que se alternan con regiones menos organizadas y amorfas. Proporciona integridad estructural a las paredes collulares de las plantas y determina la direccionalidad de la expansión celular

Milcrofilamente Componente del croesqueleto celular formado por actina, está im-

plicado en la movilidad de los orgánulos en las células.

Micronutrientes Minerales obtenidos del suelo y presentes en los tepidos vegetales normalmente a una concentración menor de 3 μmol g 1 de peso seco. Cloruro, historio, boro, manganeso, sodio, eme, cobre, miquel y molibdeno.

Microtábule Componente del citoesqueleto celutar formado por tubulma, un componente del huso mirouco, y que participa en la orientación de las microfibrillas.

de celulosa en la pared celular.

Mineralización Proceso de degradación de compuestos orgánicos por microorgamismos del sucio y que liberno los nutrientes minerales de forma que puedan ser

esimilados por les plantes.

Modeio ABC Modeio que propone que los genes homeóticos controlan la formación de órganos en las flores. De acuerdo con el modeio, la identidad de los órganos en cada verticilo se determina por una combinación única de la actividad de tres genes de identidad de órganos.

Modelo combinatoria Modelo para maiz que propone que durante la transición desde el estado juvenil al adulto del vastago, se producen una serie de programas solapados y regulados independientemente (¿uvenil, adulto y reproductivo) que

modulari la expresson de un conjunto de procesos de desarrollo.

Modelo de Choloday-Went Uno de los primeros mecanismos propuesto para explicar los tropiamos, que emplica que la luz, la gravedad o el contacto estimula el crecimiento curvado del eje vegetal por un transporte lateral de auxinas. El modelo original se ha visto apoyado por recientes evidencias experimentales.

Modelo de control central del plasmalema (Modelo PCC) Mecanismo propuesto para el gravitropismo en el que canales de caicio de la membrana plasmática se abren en respuesta a los cambios inducidos por la gravedad en la distribución de las fuerzas ejercidas por el protoplasto, el catoesqueleto o la pared celular. Compáreso con hipótesis del almidón-estatolito.

Modele de flujo de presión Modelo ampliamente aceptado del transporte por el floema en las angiospermas. Establece que el transporte en los elementos cribosos está dangido por un gradiente de presión entre una fuente y un sumidero. El gra-

- diente de presión se genera osmóticamente y resulta de la carga en la fuente y la descarga en el sumidero
- Modelo de la inhibición directa Hipótesis para la dominancia apical que establece que el crecimiento de las yemas laterales está inhibido de forma directa por una concentración relativamente alta de auxinas en el vástago, producida por el ápice caulinar
- Modelo de trampa de polinseros Modelo que explica la acumulación específica de azúcares en los elementos embosos de las especies de carga simplástica.
- Monocotiledónes. Una de las dos clases de plantas con flores que se caracteriza por tener una única boja (cotiledón) en la semilla del embrión. Compárese con dicotiledónes.
- Monoica Se refiere a las plantas cuyas flores masculinas y femeninas se encuentran en el mismo individuo, por ejemplo, en pepino (Cucumus sotivus) y en maiz (Zea mays). Compárese con dioica.
- Monooxigenasas Grupo de enzimas oxigenasas que incorporan sólo uno de los dos atomos de oxigeno del O<sub>2</sub> a un compuesto carbonado, el otro átomo de oxigeno es reducido por el agua utilizando NADH o NADPH como dador de electrones.
- Monoterpenos Terpenos que tienen diez carbonos, a partir de dos unidades de isopreno de cinco carbonos.
- Motores moleculares Grandes complejos proteicos asociados con los microtubulos que mueven los flagelos, las vesiculas, los cromosomas y el complejo celulosa sintasa.
- Movimientos estomáticos Apertura y cierre de los estomas debido a los cambios en la presión de turgencia de las células guarda.
- Muerte celular programada (PCD) Proceso por el que células individuales activan un programa de senescencia intrínseco que va acompañado de un conjunto de cambios morfológicos y bioquimicos denominado apoptosis
- Mutaciones homeóticas En *Drosophila*, las mutaciones homeóticas en los genes homeobox tienen como consecuencia la formación de segmentos del cuerpo y otras estructuras en localizaciones inapropiadas. En las plantas, se han encontrado mutaciones con un efecto fenotipico similar, aunque no están implicados los genes homeobox.
- Mutante axr/ Mutante de Arabidopsis insensible a las auxinas que carece de nuchas respuestas a las auxinas, entre ellas, el gravitropismo.
- Mutante cry I Mutante de Arabidopsis que no presenta inhibición de la elongación del hipocotilo estimulada por la luz del azul.
- Mutante cry Véase mutante la
- Mutante etri En Arabidopsis, mutación recesiva que provoca la expresión constitutiva de la triple respuesta al etileno (constitutive triple response 1 = triple respuesta en ausencia de etileno).
- Mutante d8 En maiz, mutante enano que, fenotípicamente, es insensible a la GA exógena.

Mutante el/3 En Arabidopsis, mutante que florece muy pronto (floración precoz).

Mutante em En Arabidopsis, mutante de FLORACIÓN EMBRIONARIA (EMF) que produce flores muy pronto después de la germinación; el menstemo apical caulinar inicia estructuras no vegetativas, aunque inmediatamente unicia organos florales durante la germinación.

Mutante etr1 En Arabidopsis, mutación dominante que bloquea la respuesta al etilego (resistente al erdeno 1).

Mutante by4 Véase mutante cry/

Mutante la Se produce en guisantes junto con la mutación cry. De lugar a un mutante super alto de respuesta constitutiva como consecuencia de la pérdida de la función de un regulador negativo. Vease también mutante cry.

Mutante le En guisante, nielo mutante recesivo que genera un fenotipo enano por interferir en la sintesis de las giberelinas activas. Gen enano de Mendel.

Mutante na En guisante, alelo mutante recesivo que produce un fenotipo enano extremo al bioquear completamente la biosintesis de giberelinas, ya que no se sintetiza el aldehido de la GA<sub>12</sub>.

Mutante upit / Mutante de Arabidopsis (hipocotilo no fototrópico) del hipocotilo dependiente de la luz del azul en el que el fototropismo está bloqueado. Tampoco responde a la fosforilación estimulada por la luz del azul. El mutante nph/ es genéticamente independiente del mutante his/ (cry/). Recientemente se le ha renombrado como phor | pera la fototropina |

Mutante apq / Mutante de Arabidopris (atenuación no fotoquimica) que tiene un defecto en el enzima que convierte la violaxantina en zeaxantina. Carece de la res-

puesta específica de los estomas a la luz del azul.

Mutante orp En maiz, mutante que inactiva el enzima de la última etapa de la biosintesis del triptófano. Impide la conversión de triptófano en IAA. Se llama asi porque el mutante de maiz tiene el pericarpo naranja (del mglés, orange pericarp).

Mutante pini-i Mutante de Arabidopsis con flores similares a las de las plantas tratadas con inhibidores dei transporte de auxinas. El transporte polar de auxinas no funciona correctamente en la inflorescencia. Es útil en estudios sobre el papel del transporte golar de las auxinas en el desarrollo floral.

Mutante pro En tomate, un mutante super alto con respuesta constitutiva como consecuencia de la pérdida de una función de un regulador negativo.

Mutante ren/ Mutante de Arabidopsis (raices rizadas en NPA) que muestra una gran sensibilidad al NPA, inhibidor de la elongación del hipocotilo y de la salida de auxinas. El gen RCN/ está intimamente relacionado con la subunidad reguladora de la proteina fosfatasa 2A, una serma/treonina fosfatasa.

Mutante ser Mutante de Arabidopsis en el que el hipocotilo y la inflorescencia no presentan gravitropismo y carecen tanto de endodermis como de vaina de almidón.

Mutante són En guisante, mutante que tiene niveles anormalmente altos de la GA<sub>20</sub> en las semillas debido al desajuste de la etapa de hidroxulación en la desactivación

- de la GA. En cebada, da lugar a un mutante super alto como consecuencia de un alelo recesivo que anula un factor de transduccion de señal negativo.
- Mutante spy En Arabidopsis, mutante super alto de respuesta constitutiva que se genera por pérdida de la función de un regulador negativo.
- Mutante tir3 Un mutante de Arabidopsis (minibidor de la respuesta de transporte) que tiene un transporte polar de auxinas reducido y que une NPA. El mutante tir3 contiene una mutación en la proteina BIG, una proteina similar a la calosina, de la que también tiene defectos el mutante doc!
- Mutantes agravitrópicos Mutantes que no responden a la gravedad. Son útiles para la compresión de los mecanismos gravitrópicos.
- Mutantes als Mutantes de Arabidopsis (mutantes de formación de raices laterales abetrantes) que tienen alterada la función de las auxinas durante la formación de raices,
- Mutantes ap2 En Arabidopsus, las mutaciones de los genes homeóticos APETALA2 (AP2) producen flores con carpelos en lugar de sépaios y estambres en lugar de pétalos.
- Mutantes de respuesta constitutiva al etileno Mutantes que muestran la triplo respuesta al etileno en ausencia de etileno exógeno. Véase mutante ctr?
- Mutantes ein En Arabidopsis, mutantes que tienen bioquesda sus respuestas al etileno (insensibles al etileno).
- Mutautes GA1 En Arabidopsis, mutantes deficientes en las giberelinas biológicamente activas.
- Mutantes hy Mutantes de Arabidopsis en los que la luz blanca no inhibe el crecimiento del hipocotrio como en el tipo silvestre. Los mutantes hy no pueden surtetizar fitocromo.
- Mutantes insensibles al etileno Mutantes que no esponden al etileno. En Arabidopsis plántulas altas que sobresalen por encuma de las plántulas silvestres mostrando la triple respuesta cuando crecen en ausencia de etileno.
- Mutualismo Relación simbiótica en la que los dos organismos se benefician.
- NPA (Ácido 1-N-maftilftalámico) inhibidor no competitivo de las proteinas transportadoras del flujo aniónico de auxinas que bioquea el transporte polar de las auxinas.
- Necrosis Tipo de muerte calular:
- Néctar Fluido azucarado producido en glándulas especializadas de algunas flores para atraer a los insectos polinizadores. Algunas veces contiene aminoácidos y otras sustancias nitrogenadas.
- Neoplasma Véase tumor
- Nictinastia Movamientos noctumos de las hojas. Las hojas se extienden horizontalmente de cara a la luz durante el dia y se pliegan verticalmente durante la noche.
- Nitrato reductasa Enzuna que reduce el autrato (NO<sub>3</sub> ) a natrato (NO<sub>2</sub> ). Cataliza la primera etapa en la que el autrato absorbido por las raices es asimilado en la forma orgánica.

- Ortóstico Conjunto de hojas insertadas en el tallo directamente por encuna o por debajo de otra.
- Oscilador endógeno (o circadiano) Marcador molecular interno que mantiene los ritmos circadianos en un entorno de luz o de oscuridad constante.
- Osmolalidad Unidad de concentración expresada en moles totales de soluto por litro de agua [mol L 1]
- Osmorregulación Control del potencial osmótico de una célula u organismo
- Osmosis Movimiento de agua a traves de una membrana selectivamente permeable hacia la región de potencial hidrico más negativo, Ψ<sub>ω</sub> (menor concentración de agua).
- OxIAA (Acido oxindol-3-acético) Producto final de la degradación oxidativa del IAA
- Oxidación de la glicina Parte del ciclo fotorrespiratorio del carbono en la que la glicina es convertida a serina en la matriz mitocondrial, produciendo NADH, CO<sub>2</sub> y NH."
- Oxidación Reacción química por la que los electrones o átomos de hidrógeno son eliminados de una sustancia.
- Oxidasa alternativa Enzima específica de la cadena de transporte electrónico de las mitocondrias de plantas y hongos que reduce el oxigeno a agua.
- Oxideses de función minta Vease monooxigenasas.
- Oxigenseión Reacción catalizada por la oxigenasa en la que el carbono de una molécula orgánica se une a los átomos de oxigeno de la molécula de O<sub>2</sub>
- Oxigenasas Grupo de enzimas que añaden oxigeno directamente del O<sub>7</sub> a los compuestos orgánicos. *Véase* anonooxigenasas y dioxigenasas.
- Oxigeno singlete (10,1) Forma del oxigeno extremadamente reactiva y dafina, formada por la reacción de la clorofila exertada con el oxigeno molecular. Provoca dafios en los componentes celulares, sobre todo, en los tipidos.
- P680 Clorofila del centro de rescción del fotosistema II con un máximo de absorción a 680 nm en su estado neutro. La P viene de pigmento
- P700 C lorofila del centro de reacción del fotosistema I que con máximo de absorción a 700 nm en su estado neutro. La P viene de pigmento.
- P870 Bacterioclorofila del centro de reacción de la bacteria fotosintética purpúrea que tiene un máximo de absorción a 870 nm en su estado neutro. La P viene de pigmento.
- Paciobutrazol (aka: Bonzo) inhibidor comercial de la biosíntesis de las giberelinas. El paciobutrazol inhibe la monooxigenasa P450, bioqueando la sintesis del aldehido de la GA., en el reticulo endoplasmico.
- PAPS Yeare 3' fosfoadenosina-5' fosfosulfato
- PAR Véase radiación fotosintéticamente activa.
- Paraheliotropismo Movamiento de las hojas para evitar la luz incidente.
- Paraquat Herbicida que bioquea el flujo de electrones fotosintéticos al captar los electrones del fotosistema l

Paredes primarias Prunera pared celular formada, similar en arquitectura molecular a diversos tipos celulares no especializados en crecimiento. Contienen aproximadamente un 85% de polisacándos y un 10% de proteinas en peso seco.

Paredes secundarias Paredes celulares sintetizadas por las células que no están en crecimiento. Su composicion y estructura difiere de la pared celular primaria y confrecuencia consta de numerosas capas y contiene lignina. Se forma durante la diferenciación celular después de que cesa la expansión celular.

Parénquima Tejido vegetat metabólicamente activo que consta de unas paredes celulares delgadas, con espacios tienos de aire en las esquinas de la célula.

Pares de panteadura Punteaduras adyacentes en traqueidas contiguas. Ruta de baja resistencia para el movimiento del agua entre traqueidas.

Parteuocarpia Producción de frutos sin fertilización, por lo que estos frutos carecen de semillas maduras. Se producen de forma naturat en la banana y la piña.

Particulas en roseta (complejos terminales) Grandes complejos proteicos ordenados que están embebidos en la membrana plasmática y contienen celulosa sintasa.

Pascal (Pa) Unidad de presión del SI il Pa = 1 kg m<sup>-1</sup> s<sup>-2</sup>, o il Pa = 1 J m<sup>-3</sup>

Patch-clamp Metodo electrofisiológico que se utiliza en el estudio de bombas de iones y de canales iónicos.

Patógenos Microorganismos capaces de infectar a otros organismos y provocarles enfermedades.

PCD Feare muerte celular programada.

PCMBS (Acido p-cloromercuribeuceuosulfónico) Reactivo que inhibe el transporte de las membranas plasmáticas, pero no permea la membrana celular

Peciolo Pedunculo por el que el limbo de la hoja se une al tallo de la planta.

Pectinas Grupo heterogéneo de polisacáridos complejos de pared calular que forman un gel en el que está embebida la red de celulosa-hemicefulosa. Normalmente contienen azucares ácidos como el ácido galacturónico y azúcares neutros como ramnosa, galactosa y arabinosa. Con frecuencia incluyen calcio como un componente estructural, permitiendo extracciones de la pared con quelantes o ácidos diluidos.

Pelos radicales Extensiones microscópicas de las celulas epidérmicas radiculares que numentan mucho la superficie de la raiz, proporcionando una mayor capacidad de absorción de los iones del suelo y, en menor grado, del agua del suelo.

Péptido trámito Secuencia de aminoacidos del extremo amino que facilita el paso de un precursor proteico a través de las membranas exterior e interior de un organulo como el cloroplasto. El péptido tránsito es entonces cortado.

Pérdida de calor latente de vaporización Pérdida de calor debido al enfriamiento que se produce como consecuencia de la evaporación del agua.

Pérdida discreta de calor Pérdida de calor de las superficies de las hojas al aire que circula alrededor de la hoja, en condiciones en las que la temperatura de la superficie de la hoja es superior a la del aire.

- Perideraria Tejido producido por el cambium suberógeno que forma parte de la capa más externa de la corteza de los tallos y las raices durante el crecimiento socundario de las plantas leñosas, reemplazando a la epideraria. También se forma sobre las heridas o capas que sufren abscisión después de podar una planta.
- Período En fenómenos ciclicos (rítmicos), el tiempo entre dos puntos comparables en un ciclo repetitivo, como dos picos o dos valles.
- Período de inducción El maérvalo de tiempo (período de latencia) entre la percepción de una señal y la activación de una respuesta. En el ciclo de Calvin, el tiempo de latencia es el período entre el inicio de la thuminación y la completa activación del ciclo.
- Permenbifidad de membrana Grado en el que una membrana permite o restringe el movimiento de una sustancia.
- Permeabilidad selectiva (de una membrana) Propiedad de la membrana que permite la difusión diferencial de las moléculas.
- Peroxisoma Orgánulo en el que los sustratos orgánicos se oxidan por O<sub>2</sub>. Estas reacciones generan H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, que es convertida en agua por el orizima catalasa en el musmo peroxisoma.
- Peso fresco Peso de un tejido vivo.
- Peso seco Peso de un tejido disecado (secado). Se suele usar para medir el crecumento. Evita que existan las variaciones que se producen en las medidas del peso fresco respecto al contenido en agua.
- Pétalos Estructura de las flores, visible y con colores brillantes, que está rodeada en la base por los sépulos. Véase también sépulos, estambres y carpelos.
- Pfr Forma del fitocromo que absorbe la luz del rojo lejano y que se forma a partir de Pr por acción de la luz del rojo. El Pfr de color azul-verdoso se convierte de nuevo en el Pr por la luz del rojo lejano. Pfr es la forma fisiológicamente activa del fitocromo.
- P. Véase fosfato.
- Pigmentos antena Las clorofilas y los carotenoides son los pigmentos presentes en los complejos antena.
- PIN1 Proteins de membrana que forma parte del complejo que transporta las auxinas desde los extremos de la base de las células conductoras durante el transporte polar de las auxinas.
- Piretroides Ésteres monoterpenoides con una alta toxicidad para los insectos. Tanto la forma natural como la sintética son componentes habituales de los insecticidas comerciales
- Piridoxal forfato (vitamina B<sub>e</sub>) Cofactor necesario para todas las reacciones de transamunación.
- Placa celular Estructura similar a la pared celular que separa las nuevas células recién sintetizadas. Se forma a partir de los fragmoplastos que posteriormente se convierten en la pared celular.
- Placas cribosas Áreas cribosas que se encuentran en los elementos del tubo emboso. Tienen grandes poros (poros de la placa cribosa), diferentes a los de las áreas

cribosas y generalmente se encuentran en las paredes de los extremos de los elementos del tubo criboso.

Placas perforadas Paredes perforadas de los extremos de los elementos del vaso.

Planta de día intermedio Planta que florece sólo entre estrechos limites de duración del día (por ejemplo, entre 12 y 14 horas).

Planta de día largo (LDP) Planta que florece sólo en dias largos (LDP cualitativa) o cuya floración se acelera en los dias largos (LDP cuantitativa).

Planta de día mentro Planta cuya floracion no está regulada por la duración del dia Plantas C<sub>3</sub> Plantas en las que el primer producto estable de la fijación fotosintética del CO<sub>3</sub> es un compuesto de tres carbonos (como el 3-fosfoglicerato). *Véase* ciclo de Calvin.

Pinntas C<sub>a</sub> Plantas en las que el primer producto estable de la asimilación del CO<sub>3</sub> en las células del mesofilo es un compuesto de cuatro carbonos que es inmediatamente transportado a las células de la vaina vascular y alh es descarboxilado. El CO<sub>3</sub> liberado entra en el ciclo de Calvin. Véase ciclo C<sub>4</sub>.

Plantas CAM Plantas que fijan CO, durante la noche sobre un compuesto de cuatro carbonos (malato) que, después de ser almacerado en la vacuola, es transportado fuera de la vacuola y descarboxidado durante el día. El CO, liberado es asimilado por el ciclo de Calvin en el estroma del cloroplasto.

Piantas con semilias Plantas en las que el embrión está protegido y nutrido por la semilla. Las girmospermas y las angiospermas.

Plantas de día corto (SDP) Planta que florece sólo en días cortos (SDP cualitativa) o cuya floración se acelera en días cortos (SDP cuanitativa).

Plantas sensibles al frío Plantas que experimentan una fuerte reducción de la tasa de crecimiento a temperaturas entre 0 y 12°C

Plantas tolerantes a la sal Plantas que pueden sobrevivir o incluso desarrollarse en suelos con altas concentraciones de sal *Véase también* halofitas.

Plantas transgénicas Planta que expresa un gen forâneo que se ha introducido por técnicas de ingeniería genética.

Plántulas etiolodas Plántulas que crecen en oscuridad y en las que el hipocotilo y el tallo están más alargados, los cotiledones y las hojas no se expanden y los cloroplastos no maduran.

Plasmalema Véase membrana plasmática.

Plásmido T/ Plásmido que se encuentra en las cepas virulentas de Agrobacterium tumefacteris y que induce grandes tumores

Plásmidos Fragmentos circulares de DNA bacteriano extracromosómico que no son esenciales para la vida de la bacteria. Los plásmidos con frecuencia contienen genes que aumentan la capacidad de la bacteria de sobrevivir en entornos especiales.

Plasmodesmos Canalos microscópicos que conectan células adyacentes a través de la pared celular y que están rellenos de citoplasma y un bastón central derivado del RE llamado desmotúbulo. Permiten el movimiento de moléculas de célula a célula a través del simplasto. El tamaño del poro aparentemente puede estar regulado por proteinas globulares que lumitan la superficie interna del canal y del desmotóbulo para permitir que partículas grandes como los virus puedan atravesarios.

Plasmólisis Encognmento del protoplasma de una celula colocada en una solución impertónica (bajo potencial osmotico), separándose de la pared celular, debido a la pérdida de agua.

Plastocianina Proteina pequeña (10,5 kDa) soluble que contiene cobre y cuya función es transferir los electrones entre el complejo entocromo  $b_d f y$  P700. Esta proteina se encuentra en el espacio del lumen.

Plastohid roquinona (PQH<sub>2</sub>) Forma completamente reducida de la plastoquinona.

Plastoquinona Molécula pequeña, no polar, que difunde rapidamente por el contro no polar de la membrana del tilacoide y que es capaz de reducirse a plastohidro-quinona. Proteina transportadora de electrones móvil que conecta el PSII y el PSI Química y funcionalmente es similar a la ubiquinona de la cadena de transporte mitocondrial.

Pleiotrópico Relativo a un gen que tiene más de un efecto fenotipico (o quizás muchos)

Phimula Véase embrión.

Pueumatóforos Estructuras vegetales que sobresalen del agua y proporciona una ruta gaseosa para la difusión del exigeno a las raices que crecen dentro del agua o en suelos saturados de agua.

Poder de animitación Energia disposible en forma de NADPH y ATP que se puede emplear en la fijación fotosintética de CO, en moléculas orgánicas.

Polen Pequeñas estructuras (microesporas) producidas por las anteras de las plantas con semillas. Contienen unos nucleos haploides masculinos que fertilizarán el huovo en el primordio seminal.

Polinización Transferencia del polen de la antera al estigma,

Polisacárido Polimero que consta de numerosos residuos de azúcar

Politerpenoides Terpenos que contienen más de cincuenta carbonos.

Politerpenos ([C<sub>s</sub>]<sub>a</sub>) Terpenos de alto peso molecular que contienen entre 1500 y 15 000 unidades de isopreno, como por ejemplo, el caucho

Poro estomático Apertura de la epidermis al interior de la hoja. Rodeado por un par de células guarda.

Potencial de difusión Diferencia de potencial (voltaje) que se genera a través de una membrana semipermeable como resultado de la diferente permeabilidad de los solutos con cargas opuestas (por ejemplo, K\* y Cl\*).

Potencial de difusión de Goldman Potencial de difusión calculado por la ecuación de Goldman.

Potencial gravitacional,  $\Psi_a$  Componente del potencial hidrico del agua determinado por el efecto de la gravedad sobre la energia libre del agua.

Potencial de Nernat Potencial eléctrico descrito por la ocuación de Nernat.

Potencial de presión (T<sub>p</sub>) Presión hidrostática de una solución superior a la prenión atmosférica ambiental.

Potencial de solutos (o potencial osmótico), T, Efecto de los solutos disueltos en el potencial hidrico.

Potencial electroquimies El potencial quimico de un soluto cargado eléctricamente. Potencial bidrico,  $\Psi_a$  El potencial bidrico es una medida de la energia hibre asociada al agua por unidad de volumen (J m<sup>-3</sup>). Estas unidades son equivalentes a las unidades de presión, como los pascales.  $\Psi_a$  es funcion del potencial de solutos, el potencial de presión y el potencial gravitacional:  $\Psi_a = \Psi_a + \Psi_p + \Psi_q$ . El término  $\Psi_a$  suele ignorarse por ser despreciable para alturas inferiores a cinco metros.

Potencial mátrico,  $\Psi_n$  (o presión matricial) Suma del potencial esmético ( $\Psi_i$ ) y la presión hidrostática ( $\Psi_p$ ). Util en suclos secos, semillas y paredes celulares, situaciones donde las medidas separadas de  $\Psi_i$  y  $\Psi_n$  son difficiles o imposibles.

Potencial químico Energia libre asociada a una sustancia que está disponible para realizar un trabajo.

Potencial químico del agua Véase potencial hidrico.

PPFD Véase densidad de flujo fotónico fotosimetico.

PP, Véase difosfato.

Pr Forma del fitocromo que absorbe la luz del rojo. Ésta es la forma en la que el fitocromo se reordena. El Pr de color de azul es convertido por la luz del rojo a la forma que absorbe la luz del rojo lejano. Pfr.

Presión critica de oxígeno (COP) Presión de oxígeno a la cual se produce una reducción de la tasa respiratoria por falta de O<sub>3</sub>.

Presión de turgencia (o presión hidrostática) Fuerza por unidad de área en un liquido. En una célula vegetal, la presión de turgencia empuja la membrana plasmática contra la pared celular rigida y proporciona la fuerza necesaria para la expansión celular.

Presión hidrostática Presión generada por compresion de agua en un espacio reducido. Se mide en unas unidades ilamadas pascales (Pa) o, más adecuadamente, megapascales (MPa)

Presión comótica ( $\pi$ ) El valor absoluto del potencial comótico ( $\Psi_s$ ). Como  $\Psi_s$  es negativo, los valores de  $\pi$  son positivos.

Presión radical Presión ludrostática positiva en el xilema de las raices.

Primera ley de Fick La tasa de difusión es directamente proporcional al gradiente de concentración, definido como la diferencia de concentración de una sustancia entre dos puntos separados una distancia Δx.

Primordio Región localizada del menstemo apical caulinar que se caracteriza por una elevada división celular y que de lugar a la formación o crecumiento de células con un futuro identificable, como una hoja.

Printordio floral Un primordio es el primer estado reconocible cuando un grupo de células empieza a formar una estructura. En Arabidopsis, en la flor en desarrollo, a partir del menistemo floral, se forman cuatro verticilos de los primordios flo-

rales y estos primordios dan lugar a sépulos, pétalos, estambres, primordios seminales, estilo y estigma.

Primordio foliar Región del menstemo apical caulinar que formará una hoja durante el desarrollo normal de la planta.

Primordio seminal En las semillas vegetales, la estructura que contiene el saco embrionario y se desarrolla en la semilla después de la fertifización de la ovocelula que contiene.

Procambium Células menstemáticas primanas que se diferencian en xilema, floema y cambium.

Productos antarales Véase metabolitos accundanos.

Productos secundarios Véase metabolitos secundarios.

Prohexadiona (HX-112) Inhibidor de la biosintesis de GA. Inhibe la 3-β-hidroxilasa que convierte la GA<sub>30</sub> mactiva en la GA activadore del crecumiento.

Promerintemo (la parte del menstemo apical caulinar o de la raíz que contiene las células madre y los intermedios derivados que todavia no han empezado a diferenciarse.

Propiedades coligativas Propiedades de las soluciones que dependen del número de particulas disueltas y no de sus características químicas.

Propiedades reológicas Se refiere a las propiedades de flujo de un material. Véase propiedades viscoelásticas.

Propiedades viscoelásticas Propiedades que son intermedias entre las de un sólido y las de un liquido y combinan el comportumiento viscoso y elástico.

Proplasto Tipo de plasto inmaduro no desarrollado que se encuentra en los tejidos menstemáticos y que puede convertirse, durante el desarrollo, en varios tipos de plastos especializados como cloroplastos, amilioplastos y cromoplastos.

Proteína ABP1 Proteina glicosilada de unión a auxmas que se encuentra en el retículo endoplásmico (RE).

Proteína ede2 La principal proteína quinasa dependiente de ciclina (ciclo de división celular 2). Su biosíntesis está estimulada por auxinas.

Proteina CTR1 Regulador de la triple respuesta al etileno; es similar a la serina/treonina proteina quinasa implicada en la transducción de la señal.

Proteina denacopladora Proteina que aumenta la permenbilidad de la membrana mitocondras interna a los protones, disminuyendo la eficiencia en la transducción de energia.

Proteina ferrosulfurada de Rieska Proteina en la que dos átomos de hierro están unidos a dos átomos de azufre con dos histidmas y dos cisteinas como ligandos.

Proteina G Proteina de unión a GTP implicada en la transducción de señal.

Proteína fosfatasa Enzima que climina los grupos fosfatos reguladores de las proteinas. Tiene funciones importantes en la regulación enzimática, la expresión génica y la transducción de señal.

Proteína G heterotriasérica Proteína anclada a la membrana que une GTP y que está formada por tres subunidades. α, β y γ Media en las rutas de transducción de señal de los receptores de membrana unidos a la proteína G.

Proteina Hpt En Arabidopsis, proteina histidina fosfotransferasa.

Proteina P Conjunto de proteinas abundantes en los elementos cribosos de la mayoria de las angiospermas y ausentes en los de las gimnospermas. Se sintetizan en forma tubular, fibrilar, granular y cristalna, dependiendo de las especies y madurez de las células. Sellan los elementos cribosos dañados, por obturación de los poros de las placas enbosas. Pueden tener otras funciones como la defensa contra los maectos que se alimentam del florena, inicialmente se las llamó «limo» (siture en inglés).

Proteína quinna Enzima que tiene la capacidad de transferir grupos fosfatos desde el ATP a aminoácidos específicos como histidina, serina, treonina o tirosina, localizados en ellas mismas o en otras proteínas. Tiene un papel importante en la

regulación enzimática, la expresión genica y la transducción de señal.

Proteina quinassa dependiente de cictima (CDK) Proteina quinasas que regular la transición desde la fase G<sub>1</sub> a la S y desde la G<sub>2</sub> a la mitosis, durante el ciclo celular.

Proteina SUC3 Transportador simporte sacarosa/H° que se encuentra en la membrana plasmètica de las células de compañía.

Proteina SUT1 Uno de los diversos transportadores simporte secarosa/H\* que se encuentran en la membrana plasmática de los elementos embosos.

Proteina transportadora de grupos acilo (ACP) Proteina ácida de bajo peso molecular, en la que las cadenas de grupos acilo que se están formando se unon covalentemente a la ácido graso sintasa.

Proteinas aflues de chaque térmico Proteinas chaperonas moleculares que se expresan constitutivamente y funcionan de forma similar a las HSPs.

Proteinas autena de clorufilas a/b l'éase proteinas del complejo de captura de la luz. Proteinas anticongelantes Proteinas que confieren a las soluciones acuosas propiedades de històresis térmica. Estas proteinas se unen a las superficies de los cristales de hielo cuando se inducen por frio, para impedir o reducir el crecimiento del cristal, limitando de esta forma el daño por frio. Algunas proteinas anticongelantes pueden ser idénticas a proteínas relacionadas con putogénosis.

Proteinas de arabinogalectanos (AGPs) Proteinas de pared celular, solubles en agua y altamente glicosiladas, que pueden funcionar en la adhesión y sehalización cefular durante la diferenciación de las celulas.

Proteínas de choque térmica (HSPs) Conjunto especifico de proteinas que son inducidas rápidamente por un aumento de la temperatura y por otros factores que conducen a la desnaturalización de las proteínas. La mayoria actuan como chaperonas moleculares.

Proteinas de histéresis térmien Féase proteines anticongelantes

Proteínas del complejo de captura de la luz (proteínas LHC) Proteínas que contienen clorofila esociada a una o verias proteínas de los dos fotosistemas en organismos oucanóticos. También se las conoce como proteínas antena clorofila a/b

Proteínus de unión a ERE (EREBPs) Proteínas que se unen a secuencias ERE (elemento de respuesta al etileno).

Radicula Raiz embrionaria. Normalmente el primer órgano que emerge en la germinación.
Raices adventicias Raices que surgen de otras estructuras que no son las raices de la planta, por ejemplo, de bojas o tallos.

Raíces laterales Proceden del pericicio de las regiones maduras de la raiz mediante al establecimiento de los menistemos secundarios que crecen a través del cortex y la epidermia, estableciendo un nuevo eje de crecimiento.

Raiz pivotante Principal eje radical de la raiz primaria a partir del cual se desarrolian las raices laterales.

Raiz primaria Raiz generada directamente por el crecimiento de la raiz embrionaria o radicula.

Reacciones acopiadas Véase acopiamiento.

Reacciones de los tilucoides Reacciones de la fotosintesis que se producen en las membranas internas especializadas de los eleroplastos (llamados tilacoides). Entre eilas están el transporte de electrones de la fotosintesis y la sintesis de ATP.

Resociones en el estruma Las resociones de fijación y de reducción del carbono en la fotosintesis, que se producen en el estroma de los cloroplastos.

Reacciones redox Reacciones químicas implicadas en la oxidación y reducción simultánea de especies moleculares.

Red de Hartig Red fúngica de hifas que rodea, pero no penetra, en las células corticales de la raiz.

Redistribución Diversificación regulada de los fotossimilados entre almacenamiento, utilización y/o transporte.

Reducción Proceso químico por el cual los electrones o átomos de hidrógeno se añaden a una sustancia.

Rejuvenecimiento Reversión de los brotes adultos a brotes juveniles. Puede ser promovida por hormonas, carencias minerales, falta de luz, estrés hidrico, defoliación y baja temperatura.

Relación ADP/O Relaciona el consumo de ATP por cada átomo de oxigeno producido en la fosforilación oxidatava. Proporciona el mimero de ATPs sintetizado por cada dos electrones cedidos al oxigeno.

Relación de Bowen Relación entre la perdida discreta de calor y el calor perdido por evaporación, los dos procesos más importantes en la regulación de la temperatura de la hoja.

Relación de control respiratorio La relación entre las tasas de consumo de oxígeno de mitocondrias aisladas en presencia y ausencia de ADP. Se usa como medida de la calidad de una preparación mitocondrial.

Relajación de la tensión Despolimenzación selectiva de los enlaces entre los polímeros de la pared celular primaria, permitiendo a los polimeros deslizarse unos sobre otros, aumentando, simultáneamente, el área de la superficie de la pared y reduciendo la tensión física de la pared.

Rendimiento enántico Relación entre el rendimiento de un determinado producto de un proceso fotoquímico respecto del número total de cuantos absorbidos. Rendimiento umbral (U) Valor manmo de la presión de targencia al que es posible medir el micio de la extensión de la pared celular

Reparto Distribución diferencial de los fotoasimilados a los múltiples sumideros de la planta.

Represores Proteinas que, bien solas o bien junto con otras proteínas, reprimen la expresión de un gen. *Véase* factores de transcripción.

Resistencia a la desecación Capacidad de una planta de limitar y controlar las consecuencias del déficit hidrico. Los mecanismos incluyen el retraso de la desecación y la tolerancia a la desecación.

Resistencia a la difusión il imitación impuesta por la capa de aire estacionaria y los estomas a la libre difusión de los gases desde y hacia el interior de la hoja.

Renintencia al estrés Véase tolerancia al estrés.

Resistencia de la capa de aire estacionaria (r<sub>b</sub>) Resistencia a la difusión del vapor de agua debida a la capa de aire próxima a la superficie de la hoja. Un componente de la resistencia difusional

Resistencia de la fine liquida Resistencia u oposición que reduce la difusión del CO<sub>2</sub> al interior de la hoja, desde las paredes de las células del mesofilo a los lugares del cloroplasto donde se produce la carboxilación.

Resistencia del espacio aéreo intercelular Resistencia u oposición que reduce la difusión del CO<sub>2</sub> dentro de la hoja, desde la cavidad subestomática de las paredes de las células del mesofilo.

Resistencia estomática (r.) Medida de la limitación de la difusión libre de los gases desde y hacia la hoja por los poros estomáticos. Es la inversa de la conductancia estomática.

Resonancia electrónica de espín (ESR) Técnica de resonancia magnética que detecta los electrones desapareados en las moléculas. Medidas instrumentales que identifican los transportadores de electrones intermedios en el sistema de transporte electrónico fotosintético.

Respiración Oxidación completa de los compuestos carbonados a CO<sub>2</sub> y H<sub>2</sub>O, usando oxigeno como aceptor final de electrones. La energía es liberada y conservada en forma de ATP

Respuesta al choque térmien Aumento de la sintesis de HSPs y reducción de la síntesis de otras proteinas tras un episodio de calor estresante, pero no letal.

Respuesta hipersensible Defensa comun de la planta tras una infección microbiana, en la que las células que rodean el sitio de la infección mueren rápidamente, dejando al patógeno sin nutrientes y evitando su propagación.

Respuesta para evitar la sombra Respuesta a la sombra que moluye el alargamiento del tallo.

Respuesta sistémica adquirida (SAR) Aumento de la resistencia de toda la planta a un determinado rango de patógenos después de haber sufrido la infección de un patógeno en una parte de la planta. Respuestas a la luz del azul Respuestas de las células vegetales y los organismos a la luz del azul (400 a 500 nm). Entre ellas está el fototropismo, el movimiento de los cloroplastos en las células, el movimiento de las hojas con la luz del sol, la inhibición de la elongación del hipocotilo, la estimulación de la sintesis de clorofila y carotenoides, la activación de la expresión genica y los movimientos estomáticos.

Retraso de la desecución Capacidad de una planta de mantenerse hidratada cuando el agua del entorno escasea.

Reversión floral Conversión del menstemo floral en un menstemo vegetativo o de inflorescencia, dando lugar a un brote o una inflorescencia para crecer directamente fuera de la flor que se está desarrollando.

Rhizobia Término colectivo para las bacterias del suelo que crean unas relaciones simbióticas (mutualistas) con los miembros de la familia de las Leguminosas.

Riboflavina Vitamina que es parte del FAD y FMN

Ribósidos de zentina La zestina con una ribosa unida a la aminopurina. La principal citoquinina en el exudado del xifema.

Ritmo circadiano Actividad biológica que muestra un ciclo de alta actividad y uno de baja actividad, independientes de estimulos externos, con una periodicidad de unas 24 horas (Del latin circo diem: aproximadamente un dia).

Ritmo endógeno Ritmo que se mantiene en ausencia de factores externos que lo controlen como la luz

Rizosfera Microentorno unmediato que rodes a la raíz.

RNA sentido RNA capaz de traducirse a una proteina funcional

Rotenona Inhibidor específico del complejo 1

Rubisco Acrónimo del enzima ribulosa hisfosfato carboxilasa/oxigenasa presente en el cloroplasto. En la reacción carboxilasa, la rubisco utiliza el CO, y la ribulosa-1,5-bisfosfato para formar dos moléculas de 3-fosfoglicerato. También actua como una oxigenasa que incorpora O, a la ribulosa-1,5-bisfosfato para dar una molécula de 3-fosfoglicerato y otra de 2-fosfoglicolato. La competencia entre el CO, y el O, por la ribulosa-1,5-bisfosfato limita la fijación neta del CO<sub>2</sub>.

Rubisco activasa Enzima que facilità la disociación de los complejos del azúcar bisfosfato-rubisco y, por ello, activa a la rubisco.

RUBa Familia de proteinas pequeñas relacionadas con la ubiquitina. Normalmente, las proteinas unidas a RUB se activan, y no se degradan.

Ruta alternativa Ruta en la que se produce la oxidación del ubiquinol y la reducción del oxigeno por la oxidasa alternativa. También conocida como ruta resistente al cianuro.

Ruta apoplástica Ruta por la que el agua y los compuestos solubles en agua se mueven exclusivamente a través de las paredes celulares sin atravesar ninguna membrana.

Ruta del ácido aiquímico Reacciones que convierten los precursores de carbohidzatos simples en aminoácidos aromáticos (femilalamina, tirosina y triptófano):

- Tasa de transferencia de masa Cantidad de material que pasa a través de una sección dada del floema o de un elemento criboso por unidad de tiempo
- Tasa de transpiración La relación entre el agua perdida y el carbono ganado por fotosintesis. Mide la efectividad de las plantas en moderar las perdidas de agua mientras permite un aporte suficiente del CO<sub>2</sub>.
- T-DNA Parte pequeña del DNA del plásmido T, que se incorpora al DNA nuclear de la célula huésped vegetal y que contiene los genes necesarios para la biosintesis de la trans-zeaxantina, auxinas y opinas. Como sus promotores son los promotores eucariotas vegetales, ninguno de los genes del T-DNA se expresa en la bactoria y se transcriben después de haberse insertado en los cromosomas vegetales.
- Tegumento Capa más externa de tejido que rodea al núcleo de un primordio seminal, da lugar a la cubierta seminal.
- Tejido calioso Es el resultado de un crecimiento desorganizado de celulas vegetales no diferenciadas en un cultivo de tejido.
- **Tejido vascular** Tejido vegetal especializado en el transporte de agua (xilema) y de fotoasimilados (floema).
- Tensión Con frecuencia se usa para referirse a la presión de un gas.
- Tensión superficial Fuerza ejercida por las moléculas de agua en la interfase aireagua, dando lugar a las propiedades de cohesión y de adhesión de las moléculas de agua. Esta fuerza minimiza el área de la interfase aire-agua
- Teoría de la coheción-tensión Modelo on el que la savia asciende por el xilema a lo largo del tallo de la pianta, debido a que la evaporación del agua de las hojas en la parte superior del tallo crea una tensión (presión hidrostática negativa) que empus el agua a lo largo de toda la columna.
- Teratomas Tumores que contienen estructuras parcialmente desarrolladas. La mutación del locus *(m)* del T-DNA produce teratomas con una problemación anormal de las raices
- Termotolerancia inducida Tolerancia a temperaturas altas, letales, tras un breve período de exposición a un estrés subletal por calor
- **Terpenos (isoprenoides)** Grupo de lipidos vegetales que incluye carotenoides y esteroles.
- Terpenos (terpenoides o isoprenoides) Gran grupo de compuestos formados por unidades de isopreno de cinco carbonos, muchos de los citales son metabolitos secundarios con actividad antiherbivora
- Test de erecimiento Bioensayo basado en la capacidad de las auxinas de estimular la clongación de las secciones de coleóptilo de Avena.
- Test de curvatura Bioensayo para las auxinas que emplea la curvatura del coleóptilo de *Avena* en respuesta a la aplicación asimétrica de auxinas en un bloque de agar.
- Tetraterpenos Terpenos que tienen cuarenta carbonos, ocho unidades de isopieno El último compuesto funciona como los bloques de una construcción en los procesos anabólicos, mientras que el exceso es excretado como acetato.

- TIBA (Ácido 2,3,5-triyodobenzoico) Inhibidor competitivo del transporte polar de auxinas.
- **Tigmotropismo** Crecimiento vegetal en respuesta al contacto. Permite a las raices crecer alrededor de rocas y a los tallos de plantas trepadoras enrollarse alrededor de las estructuras para sujetarse.
- Tilacoides Membranas internas especializadas de los cloroplastos que contienen clorofilas y donde tiene lugar la absorcion de la luz y las reacciones de la fotosintesis.
- Tiosulfonato (R-SO<sub>3</sub><sup>-</sup>) Intermediario que se une al enzima durante la reducción del sulfonato. Se forma a parter de APS.
- Tiosoffaro (R-S\*) Intermediano en la reducción del sulfuro. Formado a partir del tiosulfonato. Reacciona con la O-acetifiserina para formar la cisteina.
- Tolerancia a la desocación (evitar la sequia) Capacidad de una planta de funcionar a pesar de estar deshidratada.
- Tolerancia a la inundación Se refiere a las plantas que pueden resistir temporalmente la anoxia, aunque sólo durante unos pocos dias.
- Tolerancia al estrés (resistencia al estrés) Capacidad de una planta para enfrentarse a un entorno desfavorable
- Toro Engrosamiento centras en membranas de las punteaduras de las traqueidas de la mayoria de las gimnospermas.
- Totipotencia. En células diferenciadas, retención total de la capacidad genética de desarrollar una planta completa.
- Transaminación Reacciones reversibles catalizadas por las transaminasas en las que el nitrógeno de un grupo amino es transferido a un α-aminoácido para formar un α-cetoácido.
- Inans-cicloocteus Potente inhibidor competitivo de unión al etileno.
- Irans-zentina Principal citoquinina libre, quimicamente es similar a la quinctina. Aplicada exógenamente junto con las auxinas, induce la división celular en células de callo y promueve la formación de raices o yemas. La trans-zentina exógena retrasa la senescencia de las hojas y promueve la expansión de los cotiledones de las hojas. Véase zentina.
- Transducción de señal Serie de procesos por los que una señal extracelular (normalmente, la luz, una hormona o un neurotransmisor) interactúa con un receptor de la superficie celular, provocando un cambio a nivel del segundo mensajero y, en últuno término, en el funcionamiento de la célula.
- Transferencia de energia En las reacciones luminosas de la fotosíntesis, la transferencia directa de energia desde una molécula excitada, como el caroteno, a otra molécula como la clorofila. La transferencia de energia sólo puede tener lugar entre moléculas quimicamente idénticas, como transferencias de clorofila a clorofila.
- Transferencia de energia por resonancia Transferencia de energia no radiativa, molécula a molécula, desde una molécula excitada a otra, como la transferencia de energia desde el complejo antena al centro de reacción.

- Tumor Masa de células que se divide rápidamente, de forma indiferenciada y desorganizada.
- **Tumor de corona** Enfermedad vegetal que forma un tumor como consecuencia de la infección por *Agrobacterium tumefaciens* de una henda en el tallo o en el tronco.
- **Tamores genéticos** Tumores espontáneos producidos por ciertos genotipos. Se forma en el diez por ciento de los cruces interespecíficos del género *Nicotiana* debido a una producción excesiva de citoquinimas.
- Tánica Capas de células del meristemo apical caulmar. La capa mas exterior de la túnica forma la epidermis del tallo.
- Turgencia Firmeza de una célula como resultado de su presión hidrostática o de turgencia.
- Ubiquinona Proteina móvil, encargada del transporte de electrones en la cadena de transporte electrónico de la mitocondria. Quimica y funcionalmente es similar a la plastoquinona de la cadena de transporte electrónico de la fotosintesia.
- Ubiquitina Polipéptido de pequeño tamaño que se une covalentemente a proteínas por la acción de la ubiquitina ligasa, empleando energia del ATP, y que suve como señal de reconocimiento para un complejo proteolítico, el proteasoma.
- Ubiquitinación Señalización de una proteina con la obsquitina (una proteina pequeña) para que sea destruida por el proteasoma.
- L'imbrai Magnitud de un estimulo que necesita ser superada para eficitar una respuesta. L'aisexual Véase flores imperfectas.
- Vaina de almidón Capa de células que roden los tejidos vasculares del tallo y del coleóptilo y que se continua con la endodermis radical. Se requiere para el gravitropismo en los brotes de Arabidopsis.
- Vaina vascular Una o más capas de las células altamente empaquetadas que rodean las pequeñas venas de las hojas y los principales haces vasculares de los tallos.
- Vanadato inhibidor de la H\*-ATPasa. La H\*-ATPasa es fosforilada como parte del ciclo catalítico que hidroliza el ATP. Debido a esta etapa de fosforilación, las ATPasas de la membrana plasmática son fuertemente inhibidas por ortovanadato (HVO<sub>4</sub><sup>2-</sup>), un análogo del fosfato (HPO<sub>4</sub><sup>2-</sup>), que compite con el fosfato del ATP por el sitio de fosforilación del ácido aspártico del enzima.
- Vasos Finas e intrincadas ramificaciones de la red de los haces vasculares de la hoja. V-ATPasa H\*-ATPasa vacuolar.
- Vernalización En algunas especies, el requerimiento de una temperatura fria para que tenga lugar su floración. Este término deriva de la palabra «primavera».
- Vitamina B, Véase pindoxalfosfato.
- VLFR (Respuesta de muy baja finencia) Respuesta del fitocromo cuya magnitud es proporcional a una fluencia muy baja (1 a 100 amol m. 2).

## ÍNDICE DE MATERIAS

La letra f o t a continuación del número de una página indica que la entrada está en una figura o una tabla, respectivamente.

A	de menta, 539
ABA Véase Ácido abscísico	de semillas, 465
ABA aldehido, 1032f, 1033	de semillas de ricino, 339
ABA-β-D-glucosil ester (ABA-GE), 1032f,	Aceites
	como reserva de carbono, 463-464
ABA 6-hidroximetilo, 1033 a-hidroximitrilo, 563	componentes de ácidos grasos, 465 energia almacenada, 463-464
Abedul	esenciales, 539-540
absessión, 1012f	Aceptores de quinona, 247
resistencia al enfriamiento, 1169	Acur pseudoplatanus, 1085t
Abedul blanco, 1169	Acetaldehido, 427f
Abedul silvestre, 1085	Acetil CoA, 278
Abeta subalpino (Picea engelmannii), 164	azufre, 514
Ables lastocarpa, 1 68	biosintesis de terpenos, 537f. 538
Abronia villosa, 1097	ciclo del ácido citrico, 436, 437f
Abacisión, 861-862	cicle del glioxitato, 474f, 475-476
deficit hidrico, 1134-1135	metabolismo de Lipidos, 473, 474f, 475
definición, <u>696, 1011</u>	sintesis de ácidos grasos, 469f
estados, 1011-1014	Acetil CoA curboxilasa, 468, 4691
producción de etileno regulada por exi-	N-Acetiltransferasa, 1007
nas, 1011-1014	O-Acetilierina (OAS), 512, 513
Absorción de agua, y expansión celular, 619-	Acetoncetil-ACP, 468, 469f
620, 6221	Acetobacter diazotrophicus, 502
Acacla heterophylia, 1081, 1083f	Acido abscisico (ABA)
ACC Véare Ácido 1-aminociclopropano-1-	activación de los canales aniónicos len-
carboxílico	tos. 1053-1054
ACC oxidasa, 698, 996, 1002, 1185, 1186	acumulación en las yemas latentes, 1043-
ACC aintasa, 698, 867, 995, 997-998, 1002,	1044
L186	bioensayos, 1031
Acedem, 191t	biosinsesis, 1031-1035
Acente	A201 0201 3404 1044 1050 1054
1 1 444	cierre extornático, 1944-1845, 1050-1054,
de cacahuete, 465	1057f, 1136-1138

concepto de atrampa aniónicam en la compartimentalización intracelular, 1035 crecimiento del tallo, 1045-1047 descubrimiento, 1029 dominancia apical, 858 dominión de la semilla, 1038-1042 dominión del embrión, 652 efectos fisiológicos y sobre el desarrollo, 1035-1047 estructura química, 1030-1031 genes de respuesta al estrés, 1151-1152 GMP cíclico, 753	Acido butineo, 1182 Acido caferco, 545f, 546 Acido cinámico, 520, 546 Acido citrico, quetación del hierro, 124, 125 Acido 2-cloroctilifosfónico, 1015 Acido 4-cloromdol-3-acetico (4-Cl-IAA), 811f Acido p-cloromercuribencesosulfónico, 398 Acido p-cumárico, 520, 545f, 546 Acido desoxidorribonicleico (DNA) cloroplastos, 25, 256 cromosomas, 11-13, 14f
inactivación, 1034-1035	mitocondria, 21 replicación durame el ci-
inhibición de la producción de enzimas	clo celular, 37
inducidas por GA, £044	Acido 2.4-diclorofenexiacótico (2,4-D), 812f
inhibición de la viviperidad y de la	Acido dietifentriaminapentaacético (DPTA), 125
germanación precos, 1042-1043 mecanismo de acción a nivel cetalar y mo-	Acido 4,4'-dissotiocumutosilbencono-2,2'di-
lecular, [048-106]	sulfoneo (DJDS), 1053
niveles en semilias, 1037	Acido esteárico, 465t, 1164t
presencia, [030-103]	Acido etilendiaminotetrancetico (EDTA), 125
proteinas de reserva en semillas, 1038	Ácido faseico (PA), 1032f, 1034
raices, 851-854, 1034, 1035, 1045-1047	Acido ferálico, 546, 547f
10465, 1185	Acido Ruen, 927
senescencia de la hoja, 1010, 1047	Acido fosfatidico, 463f, 470, 1055
terpenon, 536	Acido gálico, 556
tolerancia a la congelación, 1169-1171	Acido giberélico, 882, 900
tolerancia del embrión a la desecación,	Acido G-D-glucurómico, 595f
1037-1038	Acado glutársico, 259f, 376f
transporte, 409, 1035-1036	Acido graso acil CoA, 474f, 47
cido acético, 1182	Acido graso CoA sintasa, 474£, 475
cide alantoico, 376f, 510f	Ácido indel-3-acético (IAA)
cido y-aminobatírico (GABA), 1161-1162	conjugado, 819-822
cido I-aminociclopropano-1-carboxílico	descubrimiento, 808-812
(ACC)	estructura, \$11f
biosíntesis del etileno. 997, 994, 996,	nuces, 852
epinastin de la hoja, 1004-1005	reservas subcelulares, 822
hipoxin, LE4	rutas de biosintesis, 8:5-819, 818f
senescencia de la hoja, 1010	rutas de degradación, 820-822
cida ummeisobutinea, 972f	tejidos en los que sintenza, 813-815, 819-
cido aminolevulínico, 259f, 218	872
eido ammoxiscérico (AOA), 999	transporte no polar por el floema, 833-834
cido azetidura-2-carboxílico, \$65	transporte polar, <u>R22-R34</u>
cido 1.3-bistofoglicérico, 514	Féase también Auronas

Acido indol-3-butírico (IBA). 8111	saturados, 8, 4651
Acido indol-3-pirávico (IPA), \$15, \$18, \$18f	Acidos uránicos, 595f
Acido mia-mositalfosfórica, 927	Acidosis citosólica, 1184
Ácido jasmónico, 567-568	Acil CoA DAG neil transferasa, 471
Ácido ent-kaurenóico, 907	Aclumitación, 1130
Ácido laúrico, 465t	Aclimatación a la congelación, 1169-1171
Ácido linoleico, 465t, 1164t	Aclimatación al frio
Acido linolético, 465t, 568, 1164t	inducción génica durante, 1171-1173
Ácido málico, 297	plantas leñosas, 1167
Ácido 2-metoxi-3,6-diclorobenzoteo (Dicamba).	sustancias crioprotectoras, 1166
812f	l'éase también Tolerancia a la congela-
Ácido mevalórico, 537f, 538	nón
Ácido miristico, 465t	Actina, 30. Véase también Microfilamentos
Acido I-N-naftiffalámico (NPA), 645, 829,	Actina-G. 30
\$32, \$33, \$61, 1007	Actividad de la rubisco, 279
Acido 1-naftexiacetico (1-NOA), \$10	Activedad del sumidero, 406-407
Acido nicotínico, 55#	Acusporinas, 59, 186, 1148
Acido nitrico, 141	Adaptación al estrés, 1130
Acide 5-nitro-2,3-femilpropilarmmobenzoico	Adelfa, L155
(NPPB), <u>1053</u>	Adenilato quinasa, 293t
Acido oleico, 465t, 3164t	5'-Ademili/sulfato, 511
Acido oxalacetato, 428	Adenosina difosfato (ADP)
Acido oxindol-3-acético (OxIAA), 821-822	fosforilación oxidativa de ATP, 447, 449
Acido palmítico, 465t, 1164t	regulación de la respiración, 454-457
Acido pentífico, 125	transporte mitocondual transmembrans,
Acido poligalisenarônico, 515£, 516, 601£, 602	447, 448f, 449
Acido ribonucleico (RNA)	Adenosina-5'-fosfosulfato (APS), 511,
simesia de proteinas, 12-14, 15f	512f, 5‡2, 513
Acido salicilhidroxámico (SHAM), 452	Adenosina trifosfato (ATP)
Acide salicítico, 452, 547f, 576	fosforilación a mivel de sustrato, 438
Acide sulfúrico	rendamiento total de la respiración acró-
llovia ácida, 511	bica. 449-450
pH del suelo, 141-142	transporte activo, 173
Acido tartático, 124, 515f, 516	transporte mitocondrial transmembrans,
Acido 2.3.5-triyodobenzoico (TIBA), 829.	447 448£ 449
832 858	Véase también Sintesis de ATP
Acido xemóxico, 1033	ADH. Véase Alcohol deshidrogenasa
Ácidos gresos, 464	Adhesion, 57
biosintesis, 468-470, 468-470, 469f	ADP Véase Adenosina difostino (ADP)
cutina, 530	ADP-glucosa, 300f, 301
daño por congelectón, 1163-1165	ADP-glucosa difosforilasa, 300f, 301, 302t.
forfolipidos, 8	304, 405
instrurados, 8, 465t	S-Adenosilisetionima (SAM), 994
β-oxidación, 474f, 475	S-Adenosilmetionina sutasa, 1148

Accuoring, L162	Alfida
Aerénquima, 462, 1186	fototropismo estimulado por la luz de-
Aeropónicos, 123	azul. 769
Aeschenomene, 500t	rhizobia, 499t, 500t
Afidos, 375	tolerancia a la congelación, 1169
Agate (varieded de soja), 1113	Algas
Agente Naranja, 1013	bombas de dióxido de carbono, 288-289
Aglicona, 564	respuestas del fitocromo, 712t
AGPs. Véase tombién Proteínas de arabino-	Algas verdes, patrones de incorporación del
galacterso	carbono, 299
Agrobaciersum	Aliso, 499t
rhizogenes, 498	Allard, Henry, 1095
tumefacters, 816, 945, 952, 954-956, 954f	Alltum, 782
Agua	Almacenamiemo post-cosecha, etileno, 1015-
como disolvente, 54, 56	1016
en la vida vegetal, \$1-53	Almsdon
estructura y propodades, 54-58	glicólisis, 425, 426f
oxidación durante la fotosintesia, 232,	retaciones opmóticas en las células guar-
237-239	da, 782, 783f, 784
peredes celulares primanas, 594	Almidón sintasa, 302:
potencial químico, 63	Alonsoa warscewiczia, 370f
savia del floema, 374	Alpiste, 508
suels, 79-64	Altramuz, 324f
Agua de irrigación	Altramuz blanco, 494f
estrés saluno, 1173	Altura de las plantas, giberelinas, 897.898
propiedades, 1174t	Alubia
sauntzación del suelo. [4]-142	dominancia apical, #57, 858
Agua de mar, propiedades, 11741	duración del dia. 1097
Auus del suclo	formas de transporte de mitrógeno, 509-
capacidad de campo, 80	510
características físicas de los suelos, 79-82	Velase también Judia, Haba, Vicia faba
flujo de masa, 83	Alummatos, 139
potencial hidrico y potencial hidrostático	Alumino
negativo, II I	niveles en los tejidos vegetales, 119t
resistencia estomática de la hoja, 103-104	Amaranthus edulis. 294
Ajuste osmético, 1140-1142, 1177-1178	Amaranto, 290f
Álamo, 337, 1169	Ambientes anóxicos. Vécre Deficiencias de
Alentoa emmotransferasa, 293t	oxigeno
Alantoura, 376f, 510f	Armidas
Albizia, 735E, 236	como forma de transporte de nitrógeno,
Alcaloides, 558-569	\$09-510
Alcohol deshidrogenusa, 429, 1189	savia del floema, 374, 376f
Aldolasa, 273f, 274t, 276	transporte por el xilema, 377
Alelopatia, 548	B-Amilasa, 927

Amiloplastos, 25	visión general, 2
escritolites, 848-851	Véase también Plantas con flores
Aminoácidos	Anhidrass carbonica, 294f
metabolismo del amonio, 494, 495f	Anillos heterocíchos, 558
no proteicos, 565-566	Ameravantina, 253, 333
savia del floeras, 374-375, 376f	Antiflorigeno, 1114-1115
transaminación, 495f, 497	Antimicrobianes
Ammoetextvirulglicina (AVG), 999, 1015	esoflovaonoides, 554
AMO-1618, 4895, 905, 906F	metabolitos secundarios, 570
Amonificación, 4871	Antirrhuan, 689
Amonio	Antocianidinas, 551, 555
absorción por las ruíces, 147	Antociumints
ciclo del nitrogeno, 486, 488	carencias minerales, 127
conversión en aminoácidos, 494, 495f	color, \$51-552
efectos tóxicos, 490	estructura, 552f
intercambio cationico, 140	Antrumilato, \$17
reducción del nitrito, 492-493	404. Véase Ácido ammooxiacético
ruta de la glutamato deshidrogenasa, 495f.	Aperato de Golgo
496, 497	estructura y función, 18
solución de Hosgland, 124	provacuolas, 19
AMP ciclico (cAMP), señalización del fito-	secreción de proteinas, 18, 19
cromo, <u>753-757</u>	sistesas de polisacándos de la matriz, 600.
Amplifud, de ritmos circadianos, 1090, 1091f	600f
n-arrelasa, 889	Apertura estonsática, 107-108
producción inducida por giberelinas, 925-	homba de protones de la membrana plas-
936, 935f	mática de las células guarda, 779-782
Anabaena, 499, 499t, 501, 501f	ciclo de las xantofilas, 799
Anafase, mitosis, 33f	canética y periodo de latencia de las res-
Análisis	puestas a la luz del azul, 711-782
del suelo, 133-135	estimulación por la luz del azul, 274-779
de tejidos vegetales, 134	fototropinas, 794
Análisis cinético	esomerazación de las zeaxantinas. 796-799
de proteinas de transporte de membranas.	esmorregulación de las células guarda,
182-194	782-784
Апаназ сотазиз, 1118	reversibilidad por el azul, 797-799
Anastomosis, 373	zeaxantmas en las células guarda, 291-
Anatomía de la hoja	<b>792</b>
absorción de sa luz, 319-323	Apice redicular
plantas C <sub>3</sub> y C <sub>4</sub> , 289, 290f, 291	zonas de desarrollo, <u>664-666</u>
Ancimidol, 891	análisis cinético del crecimiento, 692-693
Angiospermas	células madre, 66.1-669
elementos de la traquerda, 89	Арю, 548
elementos del tubo criboso, 367t	Aplacación foliar, 137
respuestas del fitocromo, 712t	Apoplasto, 85

mutantes apq / para la respuesta a la h	iz β-L-Arabmosa, 595f
del uzul, 792	Aracens, 452
pelos radicales y etileno, 1008	Araclus, 510
permease AUX1, 833f, 834	Arachis hypogaea, 1008
protección UV, 553	Arboles
proteina de unión a autmas (ABP1), 86. 866 proteina SPA1, 750	5- competición por la luz, 326-327 curvas de respoesta a la luz, 331f, 332 micorrizas ectotróficos, 150
proteina fosfatasas ABI, 1056 proteinas AHP, 982-983	tasas de respiración de la planta entera, 457
proteinas anticongetantes, 1166 proteinas de choque térmico, 1160	transporte de agua a través del xílema, 91- 95
proteínas de transporte de membrana, 13	
raices interales inducidas por autorias, 85	
8.5 <u>9</u>	Arce sicomoro, 1085t
raices tratadas con orizalma, 617f	Arcilla, tamaño de partícula, 139-140
receptores de citoquimines, 977-979	Area foliar, déficit hídrico, 1133-1,34
receptores de etileno, 1018, 1020	Areas cribosas, 365-366
regulación de la expresión génica por el feno, 1022-1023	A-Rest. 891
regulación de la expresión génica por luz del azul, 773-774	Arnold, William, 217
regulación epigénica, 1110	Amon. Daniel, 247
respuestas del fitocromo, 724-725, 727	
739 ramnogalacturonano II. 603	absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148
sefialización célula a célula, 681-689 sefialización hormonal, 683-686	ndaptaciones a suelos saturados de agua. 1185, 1187
sincronización del reloj, 1092-1093 sintesis de moitoss en el primordio folis	crecumiento inducido por giberelinas, 91 [- er. 913
813-815	elongación del tallo y etileno, 1008
sintesis de glicerolipidos, 468-470	enfermedad de la «planta loca», 183
sobreexpresión de citoquininas, 960	ensayo de hoja enana para giberelinas,
transducción de señal de etileno, 1016 1024	6- genes controlados por estrés, 1150-1152
transición sumidero-fuente en bojas, 40	_
40.	silvestre a india, 1187
transportador de auxinas (AUX1), 821	7- Anarum caudatum, 330f
82R	Ascorbato peroxidasa, 255
transportadores antiporte sodio/protó t180	<ul> <li>Asignación competición del tejido sumidero, 405-406</li> </ul>
abiquitina inducida por estréa, 1148	definición. 402
5-Arabinano, 603f	fuerza del sumidero, 406-407
Arabinogalactano, 603f	procesos incluidos, 402

regulación en las hojas fuente, 404-405	sabulosa, 1154-1155
relación fuente-sumidero, 468-409	triongularis, 330f, 331f
Asimilación de nutrientes	Atropina, 559, 559t
amonio, <del>494-4</del> 98	Autocatálisis
aspectos energéticos, 486-487, 521522	ciclo de Calvin, 276-277
azufre, 510-514	producción de etileno, 1001
cationes, 514-518	sintesas de) fitocromo, 717-718
definición, 485	Autoensamblaje, de la pared celuiar prima-
fijación del nitrógeno, 498-510	ria, 609-610
formación de complejos con compuestos orgánicos, 486	Autofosforilación, del finocromo, <u>753-756</u> 7547
fosfato, 514	Autombibición, LBS
hierro, 514-518	Autótrofos, 269
nitrato, 490-493	Auconas
oxigeno, 518-521	abscisión de la hoja, 851-852
Asparragios	biosintesis y metabolumo, 808-822
bioeintesis, 495f, 497	cumtificación en muestras biológicas
represión de la reducción del nitrito, 493	
transporte por el xilema, 377	definición, 812
Asparragina sintetasa, 495f, 497	desarrollo de la yema floral, 861-862
Aspartato, 291, 495f, 497	diferenciación vascular, \$63-864
Aspertato aminotransferese (Asp AT), 293t,	dominancia apical, \$17-819
495f, 497	efectos sobre el desarrollo, 856-865
Atenuación	elongación celular, £35-£43
de la clorofila, 233, 251	epmastia, 1003005
no fotoquímica, 253-255, 333	estructura, 8)1f, 812f
ATP sintage, 22, 171, 238	formación de la raiz lateral, \$59-861
de calcio, 187, 192	fototropumo, 843-846
de la membrana plasmática, 178, 186-189	gravitropesmo, 845-856
estructura, 251	morfogénesis en cultivos tisulares, 967
fosforilación osidativa, 422, 445-447	proneras atvestigaciones experimentales
fotofosforilación, 247-251	X00
«modelo rotacional», 445	promoción de la biosíntesis de gibereli-
proton-potasio, 178, 180	nes, 907-910
reacciones luminosas de la fotosintesis. 231-233	promoción de la producción de etileno 998
sodio-potasso, 178	regulación génica, 866-170
vacuolar, 178, 189-191	regulación por etileno en la zona de abs-
ATP: Véque Adenosma trifusfato (ATP)	cisión, 1011-1014
ATP sulfurilasa, 511	rutas de transducción de señal, 865
ATPasa. Véare ATP sintasa	señalización célula a célula, 683-686
Atriples, 1177	transporte a larga distancia por el floema
nommularia, 1175	410-411

viabilidad vegetal, \$08	Azufre
Véase también Acido indol-3-acético; Auxines sintéticas	diversidad de las funciones biológicas, \$10-\$11
Auxines sinicios	funciones bioquinsicas en las plantas, 120t
estructura, 812f	niveles en los tejidos vegetales, 119t
usos comerciales, 864-865	pH del suelo, 137
Aveliano suropeo, 1040	, and the same of
Avena	8
degradación del fitocromo tipo L 720	BA. Véase Beneiladenana
ensayo de curvatura del coleóptilo, 812-	Bocillus, 4991
813	Tanasar (A)
experimentos con coleóptilos, 808-8.0,	acróbica, 499t, 502
809f	anaeróbica, [18]-1,82
nitrato y compuestos nitrogenados por la	anoxigénica, 227
savia del floema, 494f	daño por frío, 1169
período de latencia del crecimiento indu-	fijación del mirrógeno, 499t, 500t, 502
cido por auxinas, 817-638	fijadores de natrógeno, 498, 499t, 500t
respuestas del fitocromo, 712t	formación del nódulo, 502-504
respuestus del fitocromo a bajas fluencias,	producción de etileno, 992
<u>726-727</u>	purparea, 250f, 251
saponizas, 569	purpares fotosintética, 227
sección transversal de una hoja, 290f	secreción de citoquintras, 952
Avena sativa	Féase también Cianobacteria
experimentos con coleóptilos, 308-310,	Bacterioclorofila, 211f, 236
8091	Bacteroides, 507
sección transversal de una hoja, 290f	Bafilomicina, 189
Avicenna, 462	Balsamina, 494f, 1012f
Azadirachitina, 541, 542f	Banda de Caspary, 85-86, 147, 195, 533, 1126
Azadiracia Indica, 541	Banda preprofitsica (PPB), 32, 653
Azobacter, 499t, 502, 788	Bases «hipermodificadas», 951
Azolla, 499. 4991, 501	Begansa, Begania semperflorens, 191t
deserrollo radical. 667	Berjerinckia, 499t
elementos del vaso, 671f	Benciladenina (BA), 197, 890, 949-950, 951-
Azorhizobium, 499, 499t, 500t	952
Azospirilium, 499t, 502	Beta maruma, 372
Azúcares	Beta verrucosa, LOSS
carga del floema, 386-397	Beta vidgaris
conjugados con giberelinas, 297	crecumiento estimulado por giberelinas,
descarga del floema, 397-400	Seema 2876 3806
no reductores, 374-375, 376f reductores, 376f	floema, 387f. 389f
savia del floeroa, 374-375	fuentes y numideros, 371-372 pérdida de agua y ganancia de carbono.
Azycar-nucleótido polisacárido glicosil-	1142f
transfersas, 600	place celular, 35f
The state of the s	P

Betafna, 503	Boussingault, Jean-Baptiste-Joseph-Dieu-
Berains aldeludo, 1147	douné, (21
Berula	Boysen-Jensen, P., 809f
papyrifera, 1169	Bradyrhtzobium, 499, 499t, 500t
pendula, 1012f	Bradyrkizobium japonica, 499t, 500t
Binnual, vernalización, £109	Brasicáceas
Bicapa fosfolipidica, 8, 9f 1 éase también	glucosinolatos, 564
Lipidos de membrana; Membranas	ruta IAN, 815-816
Biloxi (variedad de soja), 1113	Brasinosteroides, 807
Bioensayos	Brassica napus, 339, 565
acido abscisico, 1031	Brussica oleracea
nuxmas, 812-813	aclimatación al frio, 1167
giberetinas, 891	depósitos de cera cuticular, 532f
Biosuntesia de auxinas, on un turnor de coro-	crecimiento estamulado por giberelinas, 890
na. 954	Brefeldina A (BFA), 831
Bipolaria maydis, 460	Briofitas, 7121
Bloques de agar	Brocha del desierto, 1097
estudios de transporte de auxinas, 822-	Bromileaceas, [116]
825	Bromus inermis, 1170
técnica de la difusión, 808-810, 809f	Bryophyllum, 1097, 1117
Bombas, 175f	inducción indirecta, 1113-1114
calcio, 192	Buchanan, Bob, 279
dióxido de carbono, 288-289	Bulbochuete, 16f
electrogenicus, 178, 181	Bünning, Erwin, 1101
transporte activo primario, 177	Bunsen, R. W., 727
Féase también Bombas de protones	Butanil-ACP, 46\$, 469f
Bombas de protopes, 181f	BX-112, 896, 905, 906f
ATPassa vacuolares, 189-191	
en las membranas plasmáticas de las cé-	C
Julan guarda, 229-782	Cacahuete, 510, 1008
H'-ATPasa de la membrana plasmàtica,	Cactus, 349-350
186-189	Cadilio
H*-ptrofosfatasa vacuoiar, 191-192	nicrato y compuestos nitrogenados en la
regulación del fitocromo, 744	savia del xiliema, 494f
transporte de sodio, 1179-1180	respuestas del fitocromo, 712t
Vease también Protón-ATPasas	Féuse también Xanthium
Bombes tónicas, 178	Cafeina, 5591
Bonzi, 891	Caida del rojo, en la fotosintesis, 220
Boro	Caja TATA, 249
carencia, 129	Calabaza, 410
funciones bioquímicas en las plantas, 120t,	Calcio (Ca2*)
129	aumento inducido por ácido abselsico,
niveles en los tendos vegetales, [19]	1050-1052

canales de la membrasa plasmática de las	Cambio de fase
célules guerde, 1053-1054	Aprice caudinar, 1081-1089
carenem, 130	definición, 1081
células vegetaies, 169	de los ritmos circadianos, 1092
complejos de coordinación, 515-516, 515f	Cambium, 863-864
estrés por cauge, 1160-1162	suberogeno, 660
funciones bioquímicas en las plantas, 120t,	vascular 5, 660
130	Campanillas de Canterbury, 1097
gravitropismo radical, 855-856	Campanuta medium, 1097
inhibición de H <sup>2</sup> -ATPasas, 1053-1054	Canates, 181f
l beración de exigeno fotostratérico, 239	aniónicos fentos, 1053-1054
niveles en los tejidos vegetales, 119t	de agua, 186. Véase también Acusporinas
PEP carboxilasa gumasa, 298	de calcio, 176, 192
regulación de los níveles intracelulares,	de clorurg, 182
192	de satida de cationes, 197-198
rutes de transducción de señal, 745	identificación de genes y clonación, 184
señalización del fitocromo, 753	transportadores, 174-178, 180-18.
transducción de señal de giberelmas, 932-	vision general, 174-176
Antiques of an an an Street charge 227	Canales de potasio
transducción de señal inducida por auxi-	de entrada de IC+, 176, 185
nes. 86.5	de salida de Kr. 176, 185-186
yeso, 14L	identificación y clonación de genes, 185-
Vease samblen Calcio estosólico	186
Calcio citosólico	rectificadores de entrada de K*, 176
numento inducido por ácido abscisico,	rectificadores de salida de K <sup>+</sup> , 176
1050-1052	regulación del fitocromo, 744-745
estrés por calor, 1160-1162	tipos, 176
hipoxia relacionada con la muerte celular	Canalización de la luz, 322
programada, 1186-1182	Canavalta ensiformit, 566
transducción de seña, de la anoxia, 1189	Canavanios. 565, 566, 567
Calendula officinalis, 1113	Caña de azúcar, 502. 890
Callitriche platycarpa, 1008	Caolinita, 140
Cullo, 863	Capa de aleurona
Callo de tabaco, 966f	estructura y función, 925-928, 926f
Calmodulma, 130, 753, 1161	producción de a-amilasa inducida por gi-
transducción de señal de giberelinas, 933-	bereimas, <u>925-936,</u> 935f
934	Capacidad de campo, 80
Calor específico, 56	Capacidad de intercambio ansônico, [40]
Calor latente de vaporización, 56	Capacidad de intercambio catiónico (CEC),
Calosa, en las heridas, 369	140
Calvin, Melvin, 270	Capa de abscissón. 851, 1011
CAM perezoso, 350	Capa de hidratación. 55
CAMP Véase AMP cíclico	Capas £1/L2/L3, 657

destino celular, 678-679 Capitaridod, 57 Carbamillación de la rubisco, 280-282 Carbohidratos ruta de floración, 1118, 11197 sustratos para la glacólisis, 425, 426f Carboníl cianuro m-clorofenilladrazona (CCCP), 780-281 Carbono anxorporación, 299 sótopos en las rutas fotosméticas, 350 reacciones de reducción, 223 Carboxillación, ciclo de Calvin, 270-272, 275f Cardenòlidos, 341-542 Carrencias de nutrientes. Vácas Carrencias minerales análists de suelos, 133-135 mallists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calicio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 magnaseo, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del floema, 379 corelaciones con las famíliais vegetales y el clima, 395-397 cagnas, 386-388 nua apoplástica, 389, 393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 393, 393, 395 carga del floema, 379 cargas, 386-388 nua apoplástica, 389, 393, 395, 396 nua simplástica, 389, 393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 393, 393-395 carga del floema, 379 cargas, 386-388 nua apoplástica, 389-393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 393, 393, 395 carga del floema, 379 cargas, 386-388 nua apoplástica, 389-393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 393, 393, 395 carga del floema, 379 cargas, 386-388 nua apoplástica, 389-393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 393, 393, 395 carga del floema, 379 cargas, 386-388 nua apoplástica, 389-393, 395, 396 nua simplástica, 388, 3881, 383, 383, 383, 383, 383, 38	desarrollo de la boja, 661	transportador simporte sacarosa/H+, 389-393
Carpandiación de la rubisco, 280-282 Carbohidratos rura de flocación, 1118, 1119f sustratos para la giscólisis, 425, 426f Carbonúl cianuro **-clorofenilbidrazona (CCCP), 780-281 Carbonúl cianuro **-clorofenilbidrazona (CCCP), 780-281 Carbono mixorporición, 299 sotopos en las ruias fotoaméticas, 350 reacciones de reducción, 203 Carbaxillación, ciclo de Calvin, 270-272, 275f Cardenólidos, 341-542 Carencias de nutrientes. **Vécae** Carencias minorentes en susualists de suelos, 133-135 sinálists de suelos, 133-135 malilists de suelos, 133-135 malilists de suelos, 133-135 ciclo, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fősforo, 128 hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 molibdeno, 133 novilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 randibdeno, 133 novilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 randibdeno, 136 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390	destino celular, 678-679	Carga del floema, 379
Carbanislación de la rubisco, 280-282 Carbanislación de la rubisco, 280-282 Carbonidratios rum de floración, 1118, 1119f sustratos para la giscólisis, 425, 426f Carbonúl cianuro m-clorofenilbidraziona (CCCP), 280-281 Carbono mixorporación, 299 sotopos en las rutas fotosiméticas, 350 reacciones de reducción, 223 Carbanilación, ciclo de Calvin, 270-272, 275f Cardenólidos, 341-342 Carencias en tarientes. Véase Carencias mi- nerabes Carencias en tarientes. Véase Carencias mi- nerabes Carencias rementales análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calicio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 flósforo, 128 hierro, 132 magnaeso, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 polasse, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 rana simplástica, 389-393, 395, 396 rana simplástica, 388, 388f, 393-395, 398 ranacciones de reducción, 229 racciones, 211f. Caroncoa, 21f. Caroncoad, 355 raccio de las ramofilas, 333 restructura y características, 21f. 212 fotoprotección, 22-2-233 terpanos, 386-388 ruta apopl	Capitandad, 57	correlaciones con les families vegetales
Carbohidrates rura de floración, 1118, 11197 sustratos para la gisódisias, 425, 426f Carbonil cianuro m-clorofenilbidrazona (CCCP), 280-281. Carbono anxorporación, 299 sotupos en las rutas fotosmáticas, 350 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carbono anxorporación, 299 sotupos en las rutas fotosmáticas, 350 reacciones de reducción, 223 Carbonica de nutrientes. Vácas Carencias minerales Carencias de nutrientes. Vácas Carencias minerales Carencias de nutrientes. Vácas Carencias minerales análitis de tuelos, 133-135 análitis de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calico, 130 cinc, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 molifideno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasso, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de emergia metabólica, 389-390 reas simplástica, 388, 388, 399-395, 396 rans simplástica, 388, 388, 389-395 atemación simploración pide la fioración por la fuzición, ciclo de la sumorita, 253 cardo de la fuzición, 225 cardo de la fuzic	Capsidiol, 573f	y el clima, 395-397
ruma de floración, 1118, 1119f sustratos para la giscótisis, 425, 426f Carbonól cianumo m-clorofenilbidrazona (CCCP), 280-281 Carbono anxorporación, 299 siótopos en las rutas fotosméticas, 350 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carboxillación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Vácas Carencias minerales Carencias imperales análists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calco, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo. 128 hierro, 132 magnasio, 130 manganeso, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasto, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del xilema, 195-198 p-Caroteno, 211f Caroceno, 21f Caroceno,	Carbamilación de la rubisco, 280-282	etapas, 386-388
runa de floración, 1118, 1119f sustratos para la giscólais. 425, 426f Carboníl cianuro m-clorofenilbidraziona (CCCP), 780-281 Carbonio anxorporación, 299 sotopos en las rutas fotoamtéticas, 350 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carbonilación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 341-542 Carrencias de nutrientes. Vácse Carencias minerales Carencias temerales smálists de suelos, 133-135 análists de suelos, 133-135 análists de bejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cinc, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo. 128 hierro, 132 magnasio, 130 manganeso, 131 molíbdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasto, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del xilema, 195-198 B-Carceno, 211f Carocenodes, 351 ateriasción no fotoquimica, 253 ciclo de las xamofiles, 333 estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 terpenos, 536 zestractina, 289-794 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1192 Castilleja chromosa, 1192 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1192 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa, 266 Calecco, 31, 4091 Castilleja chromosa, 1092 Castilleja chromosa	Carbohidratos	ruta apoplástica, 389-393, 395, 396
sustratos para la giscólisis, 425, 426f Carbonól cianuro m-clorofenilbidrazona (CCCP), 280-28i Carbonó mxorporación, 299 1850topos en las rutas fotosmáticas, 350 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carbaxilación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 341-542 Carencias de nutrientes. Véase Carencias minerales Carencias trimentales Cardenólidos, 341-542 Carencias trimentales Carencias trimentales Cardenólidos, 341-542 Carencias trimentales Carencias trimentales Carencias trimentales Rabilits de tuelos, 133-135 malilists de tejidos vegetales, 134 nazufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fôsforo. 128 hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del xilema, 195-198 Caroceao, 211f Caroceao, 21f Caroc	rura de floración, IIII8, III19f	
Carbonil cianuro m-clorofenilbidraziona (CCCP), 780-281 Carbonio anxiorporisción, 299 sotopos en las rutas fotosiméticas, 350 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carboxilación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Vécas Carencias minerales Carencias de suelos, 133-135 mallists de tejidos vegetales, 134 mazufra, 128 boro, 129 calicio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del xilema, 195-198 B-Caroteno, 211f Carotenoides, 551 aterisación no fotoquimica, 253 caclo de las ramofilas, 333 estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 terpenos, 536 2esxantina, 289-794  Cartilleja chromosa, 1092 Castianio, 499f Cataliasa, 285 Carlana, 285 Carlana, 285 Carlana, 285 Carlana, 285 Carlana, 285 Callescencia giberelina, 386 inhibectos modificada genéticamente, 910-911 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCCP #éase Carbonal cianuro m-clorofeníl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 Cdec25, 965 Cdec25, 965 Cdec25, 965 Cdec25, 965 Cdecarlana, 499r  absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 cétulas del parénquima del xilema, 197 estimolación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xilema, 297 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xilema, 195-198 carlo de las ramofilas, 333 estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 terpenos, 536 Carencias, 285 Carlana, 285 C		4
Carbono anxorporación, 299 asótopos en las rutas fotosamtéticas, 350 reacciones de fracción, 206 reacciones de reducción, 223 Carboxillación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 341-542 Carencias de natrientes. Vécas Carencias minerales análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azurfe, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nécesidad de energia metabódica, 389-390  B-Caroteno, 211f Caroteno, 21f fotoprotección, 252-253 terpenos, 536 peaxantina, 289-794 Castilles caromosa, 1097 Castilles, 285 Carthura, 289 Cantilesa, 285 Carthura, 289 Cartiles, 286 Carthura, 285 Carthura, 289 Cartiles, 286 Carthura, 285 Cartiles, 21f, 212 fotoprotección, 252-233 terpenos, 536 peaxantina, 289-794 Catilles, 286 Cartiles, 286 Car		,
Carbono anxorporación, 299 sistopos en las rutas fotosmitéticas, 350 reacciones de finación, 206 reacciones de reducción, 223 Carbonillación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 541-542 Carrencias de natrientes. Pácas Carencias minerales análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufre, 128 boro, 129 calicio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 molíbdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  Carocanoides, 551 aterosacióes no fotoquímica, 253 coclo de las ramiofilas, 333 estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 terperos, 536 cestamina, 289-794  Castarina, 499f Catalissa, 283 Cartarandiss roseas, 569 Caulescencia giberelena, 886 abberdos, 551 aterosacióes no fotoquímica, 253 coclo de las ramiofilas, 333 estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 terperos, 536 cestantina, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 283 Carlamanta, 289-794  Castilleja chromosa, 1092 Castarina, 499f Catalissa, 285 Carlamanta, 285 Carlamanta, 496 Catalissa, 285 Carlamanta, 286 abberdona, 386 Carlamanta, 499f Catalissa, 285 Carlamanta, 499f Catalissa, 285 Carlamanta, 499 Catalissa, 285 Carlam		•
atenación no fotoquímica, 253 reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Curboxilación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 341-542 Carencias de nutrientes. Viane Carencias minerales Carencias de nutrientes. Viane Carencias minerales Carencias de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 difficultades en el diagnóstico, 125 fósforo. 128 hierro, 132 magnasio, 130 manganesio, 130 manganesio, 130 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicto, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 accio de las xamofilas, 333 estructura y samacteristicas, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 tempenoción, 252-253 tempenoción, 292-294 Castilles chromosa, 1092 Castilles chromosa		
reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carboxilación, ciclo de Calvin. 270-272, 2755 Cardenólidos, 341-542 Carencias de nutrientes. Vácas Carencias minerales Carencias trimentales Carentias (1997 Castilles clevation, 289-54  Cartilles clevation, 289-54  Carencias trimentales Carencias trimentales Carencias trimentales Carencias trimentales Carencias trimentales Carencias trim		
reacciones de fijación, 206 reacciones de reducción, 223 Carboxilación, ciclo de Calvin. 270-272, 2755 Cardenolidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Véase Carencias minerales Carencias imperales análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganeso, 131 molibdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  estructura y características, 211f, 212 fotoprotección, 252-253 texperios, 536 zeaxantina, 289-794 Cartilleja chromosa, 11092 Castilleja chromosa, 11092 Catrilleja chromosa, 11092 Castilleja chromosa, 11092 Catrilleja chromosa, 11092 Castilleja chromosa, 1	-	
reacciones de reducción, 223 Carboxillación, ciclo de Calvin. 270-272, 275f Cardenólidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Véase Carencias minerales Carencias inseriales análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufrs, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 molíbdeno, 133 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  fotoprotecctón, 252-253 tempenos, 536 zesxantina, 289-794  Castilleja chromosa, 11077 Cassarána, 499f Catalasa, 285 Canthas, 285 Canthas, 285 Canthas, 286 Caulescencia giberelmas, 386 anbición, 58, 94, 95 LL43 CCCP Féase Carbonsi cianuro m-clorofenúlidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKs, Véase Ciclina dependiento de proteina quimasas Cambaus, 499c  absorción de nutrientes por la raiz, 147-148 céhulas del parénquima del xilerna, 197 estimalación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen H-SPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la savia del xilema, 494f		
Cardenólidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Véase Carencias minerales Carencias minerales Carencias minerales Edulists de suelos, 133-135 Enallists de tejidos vegetales, 134 Energia, 128 Energia, 132 Edoro, 130 Edite, 132 Edoro, 131 Ecobre, 132 Edificultades en el diagnóstico, 125 Fósforo, 128 Energia, 130 Emaganesio, 130 Emagane	-	-
Cardenòlidos, 541-542 Carencias de nutrientes. Véase Carencias mi- merales Carencias inseriales análists de suelos, 133-135 análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufrs, 128 boro, 129 calicio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 130 manganesio, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  zeccantina, 289-794 Castilleja chromosa, 1092 Catilles, 285 Catharanitas resens, 569 Caulescencia giberelina, 286 anhibición modificada genéticameme, 910- 911 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCCP ésase Carbonsi ciantiro m-clorofeníl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKa Véase Ciclina dependiente de proteina quimasas Ceanthas, 289-794 Catharanitas cesens, 569 Caulescencia giberelina, 286 anhibición rodificada genéticameme, 910- 911 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCCP ésase Carbonsi ciantiro m-clorofeníl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKa Véase Ciclina dependiente de proteina, 286 anhibición, 190 checión, 131 cordificada genéticameme, 910- 911 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCP ésase Carbonsi ciantiro m-clorofeníl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKa Véase Ciclina dependiente de proteina, 286 anhibición por la calición de nutrientes por la calición de la floración por la luz de	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Carencias de nutrientes. Véase Carencias mi- nerales Carencias minerales cantinas de suelos, 133-135 cantinas de suelos, 133-135 cantinas de tejidos vegetales, 134 carencias marchisis de suelos, 133-135 cantinas, 285 Catharantisis resens, 569 Caulescencia giberelenas, 886 catharantisis resens, 569 caulescenci	·	
Carencias minerales  análists de suelos, 133-135  análists de tejidos vegetales, 134  azufra, 128  boro, 129  calcio, 130  cine, 132  cloro, 131  cobre, 132  dificultades en el diagnóstico, 125  fósforo, 128  hierro, 132  maganeso, 131  movilización de nutrientes, 125-127  níquel, 133  nitrógeno, 127  potasio, 129  sodio, 131  tratamiento, 137-138  Carga del elemento criboso, 386-388  necestidad de energia metabólica, 389-390  Catalasa, 285  Catharamina, 499f  Catalasa, 285  Catharamina, 886  alló  catharamina, 285  Catharamina, 285  Catharamina, 285  Catharamina, 285  Catharamina enes, 569  Caulescencia  gibereltaia, 886  inhbición nodificada genéticamente, 910- 911  Cavitación, 54, 94, 95 L143  CCCP Péase Carbonal cianuro m-clorofenúl- hidrazona  Cdc2, 866  Cdec25, 865  CDKs, Véase Ciclina dependiente de protei- na quimasas  Cazuthas, 499t  absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148  céhulas del parénquima del xulema, 197  estinuciación de la floración por la luz del azul, 1105  estructura del grano, 926f  gen HvSPY, 936  nitrato y compuestos introgenados en la sevia del xilema, 494f		-
Carencias internetes análists de suelos, 133-135 análists de tejidos vegetales, 134 azufre, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 bierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 polasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Curga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  Catalista, 285 Carhar author rosens, 569 Caulescencia giberelinaa, 386 mhierauthor modificada genéticamene, 910- eau color los particularios modificada genéticamene, 910- eau color		
análists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 bierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carpa del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  Caulescencia giberelmas, 386 mhbecto modificada genéticamente, 910- 211 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCCP Péase Carbonal cianuro m-clorofeníl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKs. Péase Ciclina dependiesto de protei- na quantasas Ceanthas, 499t absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 céhulas del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos introgenados en la savia del xilema, 494f		
análists de tejidos vegetales, 134 azufra, 128 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 solio, 131 tratamiento, 137-138 Curga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  Caulescencia giberelenas, 816 anhbectos modificada genéticameme, 910- 211 Cavitación, 58, 94, 95 LL43 CCCP Fésse Carbonal cianuro m-clorofenti- hidrazona Cde2, 866 Cdec25, 965 CDKs. Fésse Ciclina dependiesto de protei- na gumasas Cecantinas, 499t absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 células del parónquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos introgenados en la savia del xilema, 494f		
giberelinas, 386 boro, 129 calcio, 130 cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fösforo, 128 hierro, 132 manganeso, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Curga del elemento criboso, 386-388 nocesidad de energia metabólica, 389-390 giberelinas, 386 mhbición modificada genéticamente, 940- 211 Cavitación, 58, 94, 95 L143 CCCP ##ase Carbonsl cianuro ##-clorofen/l- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 Cdec25, 965 CDKs, ##ase Ciclina dependiente de protei- na gumasas Ceanthas, 499t  absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 céhulas del parénquima del xulerna, 197 estimulación de la floración por la luz del azal, 1105 estructura del grano, 926f gen ##sSPF, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la savia del xilerna, 494f		·
boro, 129 entero, 130 eine, 132 eloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganeso, 131 molibdeno, 133 moviltzación de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Curga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  malibro deno, 130 modificada genéticamene, 940- 911 Cavitación, 58, 94, 95 L143 CCCP ##ase Carbonsl cianuro ##-clorofentl- hidrazona Cde2, 866 Cdec25, 965 Cdec25, 965 CDKa, ##ase Ciclina dependiente de protei- na quimasas Ceanthair, 499t  absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 céhulas del parénquima del xulerna, 197 estimulación de la floración por la luz del azal, 1105 estructura del grano, 926f gen ##sSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la savia del xitema, 494f		
estero, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fösforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 130 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratarmento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  CCCCP Véase Carbonal cianuro m-clorofenúl- hidrazona Cdc2, 866 Cde2, 965 Cde		
cine, 132 cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  CCCP Fécise Carbonsl cianuro m-clorofenúl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKs. Fécise Ciclina dependiente de protei- na quimasas Cecartinas, 499t absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 cétulas del parénquima del xilema, 197 estunulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la savia del xilema, 494f		_
cloro, 131 cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 manganesio, 130 manganesio, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sibicio, 129 sodio, 131 tratarmiento, 137-138 Curga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390  CCCP Féasse Carbonsl cianuro m-clorofenúl- hidrazona Cdc2, 866 Cdec25, 965 CDKs. Féase Ciclina dependiente de protei- na quimaças Ceantinas, 499t  absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 céhulas del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos introgenados en la savia del xilema, 494f		
cobre, 132 dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo, 128 hierro, 132 Cdec.25, 965 hierro, 130 manganesio, 130 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nocesidad de energia metabólica, 389-390 hidrazona Cdec.25, 965 CDKs. Véase Ciclina dependiente de proteina quimasas Cessultas, 499t absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 células del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nitrogenados en la sevia del xilema, 494f		
dificultades en el diagnóstico, 125 fósforo. 128 Dierro, 132 Cdec25. 965 Cirga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 Cdec25. 965		
hierro, 132 hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 movilización de nutrientes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrogenidad de energia metabólica, 389-390 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xitema, 494f  Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xitema, 494f		
hierro, 132 magnesio, 130 manganeso, 131 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratarmiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 CDKs. Véase Ciclina dependiente de protei- na quimasas Cecarática, 4991 absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 cétulas del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azal, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la savia del xilema, 494f		
magnesio, 130 manganeso, 131 movilización de nutrientes, 125-127 niquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 na quimasas Cargadas, 499t absorción de nutrientes por la raiz, 147- 148 células del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos introgenados en la sevia del xilema, 494f		
manganeso, 131 movilización de numentes, 125-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento exiboso, 386-388 nécesidad de energia metabólica, 389-390  Carga del xilema, 499t  absorción de numentes por la raiz, 147- 148 células del parénquima del xilema, 197 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xilema, 494f		
movilización de nutrientes, 1.25-127 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos nutrogenados en la sevia del xilema, 494f sulcio y compuestos nutrogenados en la sevia del xilema, 494f	•	*
movilización de nutrientes, 1.25-1.27 níquel, 133 nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos natrogenados en la sevia del xilema, 494f sevia del xilema, 494f absorción de nutrientes por la raiz, 147-148 células del parénquima del xilema, 197 estuncion de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos natrogenados en la sevia del xilema, 494f	_	Ceanthus, 499t
nitrógeno, 127 potasio, 129-130 sodio, 131 tratamiento, 137-138  Carga del elemento exiboso, 386-388 nitrato y compuestos natrogenados en la sevia del xilema, 494f		
nitrógeno, 127 potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 células del parénquima del xilema, 197 estunciars del parénquima del xilema, 197 estun		•
potasio, 129-130 silicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 nocesidad de energia metabólica, 389-390 estimulación de la floración por la luz del azul, 1105 estructura del grano, 926f gen H+SPY, 936 nitrato y compuestos nitrogenados en la savia del xitema, 494f	niquel, 133	148
salicio, 129 sodio, 131 tratamiento, 137-138 Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390 azul, 1105 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 nitrato y compuestos natrogenados en la savia del xilema, 494f		cétules del perénquima del xilems, 197
sodio, 131 estructura del grano, 926f gen HvSPY, 936 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos natrogenados en la savia del xitema, 494f	polasio, 129-130	estamulación de la floración por la luz del
tratamiento, 137-138 gen HvSPY, 936 Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos natrogenados en la savia del xilema, 494f	silicio, 129	azni, 1105
Carga del elemento criboso, 386-388 nitrato y compuestos natrogenados en la necesidad de energia metabólica, 389-390 savia del xilema, 4941	sodio, 131	estructura del grano, 926f
necesidad de energia metabólica, 389-390 savia del xilema, 4941	tratamiento, 137-138	gen H+SPY, 936
T .	Carga del elemento criboso, 386-388 necesidad de energia metabólica, 389-390	
	<del>-</del>	

CEC Véase Capacidad de intercambio ca-	respuestas a la luz del azul, 274-786
tiónico	tipos, 104. 106
Cecropia obnisifolia, 733	Cétulas iniciales, 656
Cedro salino, 1177	musgos, 968
Celobiosa, 594, 595f	Células madre
Células	de la cofia-epidérmica, 669
sdentificación de Robert Hooke, 1	cortical-endodérmica, 668
movimiento del agua, 66-68	rudaties, 660
Células intermediarias, 371, 395	ratices, 667-669
carga simplástica del floema, 393, 395-	Células motoras
396	dorsales, 736, 744
Células cribosas, 6f, 362, 367t	venerales, 736, 744
Cétules de compañía, 362, 365f	Celufasa, 1012, 1012, 1014
asociación con los elementos del tubo cri-	Celulosa, 594
boso, 369	Celulosa sintasa, 597, 598f, 599f
sofiales a larga distancia del floema, 410	Centeno, 1170
tipos, 369-371	Centro quiescente, de las raices, 146, 644,
Célules de compañía ordinarias, 369-371	The state of the s
Células de Krunz, 291	Centrómeros, 32, 34 Centrosomas, 32, 34
Cétulas de la vaina del haz	Coras, 464
ciclo del carbono C <sub>4</sub> , 289, 290f, 291-296	composición química, 532
flujo cíclico de electrones, 245	cuticula, 532, 532f
grança de almidón, 301f	functiones, 533
Cétulas de transferencia, 370	partes en las que se encuentran, 529, 532
Células en empatizada, 321	Corezas, 1911
Cétulus epidérmicus, 6f	Castrain nocturnum, 1097
Células fustformes, 660	3-Ceroacil-ACP sintasa, 468
Célutes guarda	tx-cetoglutarato, 284f
spertura estomática, 107-108	CF <sub>0</sub> ·CF <sub>1</sub> , 251
bombeo de protones a través de la mem-	cGMP Feese GMP ciclion
brana plasmática, 279-782	Chailakhyan, Mikhail, [112
características de la pared celular, 104,	Chara
106	corriente citoplásmica, 34
células anexas, 106	estudios de relación iónica, 169
ciclo de la zeaxantina y xantofila, 799	Chalconas, 545f
cierre estomático ludroactivo, 1136-1137	Chenopodiáceas, 149, 294
cierre estomático hidropasivo, 1137	Chenopodium, 1183
cierre estomático inducido por ácido abs-	Chlamydomonas, 690
cisteo, 1050-1061	Chlanydomonas reinhorditi. 773, 774
fotorreceptor de la zeaxantina de la luz	Cholodny, Nicolai, 844
del azul, <u>789-794</u>	Chorella pyrenoidosa, 217
esmorregulación, 782-784	Chrisantheman mortfoltum, 1085, 1097
regulación de la resistencia estomática de	Chromatium, 4991
in boja, 104	Chumbera, 1911

Cinética enzimàtica mecanismos que le afectari, 278-282	inducción de tumor en Agrobacterium, 954-957, 954f
proteinas tansportadoras, 177	mecanismos de acción a nive) celular y
visión general, 689, 691	molecular, 977-984
Cinetócoros, 34	metabolismo, 960-961
·	
Ciperáceas, 294	morfogénesis del cultivo tísular 967
Circuelo, 1169	movilización de nutrientes, 972-973
Cisteina	regulación del ciclo celular, 962-967
asimilación del sulfato, 511-514, 512f	secretada por microorganismos, 952-953
sintesia de metionina, 514	secretada por nemátodos, 953
Cisternas, 18	senescencia de la hojar, (2009-1010)
Citocromo	sintética, 950
b <sub>259</sub> , 236	sobreproducción, <u>976-977</u>
bierro, STB	transporte, 410, <u>958-960</u>
c. 442	iumores genéticos, 969-970
c oxidasa, 441f, 442, 451-452	viabilidad de la planta, 408
f. 241	Citoquiamas glucósidos, 960-61
P450, 520, 895	Citosol
Citocromo axidasa, 563	biosinteses de giberelinas, 893f, 894-896
cadena de transporte electrónico, 441f, 442	concentraciones iónicas, 169-170
deficiencia de oxígeno. [182]	tAA, <u>\$72</u>
Citoesqueleto, estructura y función, 30-36	procesos de transporte, 181f
Citoquinesis, 32, 34	sintests de sacutosa, 303-3041, 304-306
formación de la pared celular, 609-610	Curato, 437, 437f
patrón de formación, 653-654	Citricos, 890
patrón radial de tejidos, 654-656	Citrulesa, 376f, 510f
Citoquínina oxidasa, 960-961	Citrus
Citoquininas	hiperacidificación vacuolar, 191t
antagonistas, 950	periodo juvenil, 1085t
numento de la biosíntesia de etileno, 998	Citrus aurantifolia, 191t
biosintesis, 954-957	Citria limonia, 1911
conjugados, 921	Citrus paradist, 1910
definición, 949	Cazaña, 1088, 1105, 1112
desurrollo del cloroplasto, 973-974, 973f	Cladodios, 350
descubrimiento, 945, 946-947	Climaserico, 459
diferenciación vascular 863-864	Climaterio, 1001
dominancia apical, 858-859, 962	Clorato, 185
expansión celutar, 924	Cloro
•	carencia, 131
formación de yerna en musgos, 968	functiones bioquímicas en las plantas, 120t,
formes libre y conjugada, 951	131
formus predominantes, 948-949	niveles en los tejidos vegetales, 119t
functiones biológicas, 961-977	Clorofila
genes reguladores de la respuesta, 979-	-
	4, como cumplejo de coordinación, \$15f, 516

a, complejos antena, 230-231 a, espectro de absorción, 211-212 a, estructura y características, 211f, 212	membranas, E. 22, 23f, 466 movimiento y absorción de luz, 323-324 788-789
_	
a, bojas de sol y de sombra, 325	protección del calor, 335-337
a, rata biosintetica, 259f	proteinas codificadas por el núcleo, 257
b, completos antena, 230-231	proteinas en, 224-225
b, estructura y características, 211f, 211-	realización de la fotosimesis, 220-225
212	readimento culmitos, 218
b. hojaa de sol y de sombra, 325	nata de difusión del dióxido de carbono
6, 212	341-344
d, 212	senescencia de la hoja, <u>695</u> , <u>697</u>
P680, 231, 236	similitudes en el flujo electrónico con le
P700, 231, 236, 245	mitocondria y la bacteria purpurea,
P670, 236	250f, 251
lorofitas, 206	sintesis de almidón, 301, 3021
absorción de luz, 319-323	sintesis de glicerolipidos, 461-470
absorción y emisión de luz, 209-213	transporte de protón y simesis de ATP, 245
atenuación, 236, 253	Cloroplastos de las células guarda
estructura y características, 211f, 211-212 excitación por la luz, 231	fotorreceptor de la zeaxantina, <u>789-794</u> , 796-
hojas de sol y de sombra, 325	fotosintesis, 775,779
membranas de titacoidea, 223-224	granos de almidée, 782, 784
rutas de biosíntesis y degradación, 258, 259f, 260	osmorreguleción de las células guarda. 783f
terpenos, 536	transducción de señal, 789, 797-799
forofilida e, 259f	Clorosis, 127, 129, 130, 131, 133
loroplastos	Cloniro (Cl-)
ammotransferesas, 497 asimilación de nutriente, 520	despolarización de la membrana de las có- fulas guarda, 1053-1054
auxmas etc. 622	exclusión radical, 1176
biostriteis de ácido absotsico, 1031-1935	flujos regulados por el fitocromo, 736
características semiautónomas, 25	744-745
conversión a cromoplastos, 26-27	gradiente electroquimico a través de las
desarrollo a partir de los protoplastos, 26	raices, 196f
deserrollo y cisoquimmes, 973-974, 973f	інтегсатовіо апибрисо, 140
endosimbiosis, 260	liberación fotosintética de oxígeno, 239
estructura y función, 22, 23f	relaciones osmóticas de las células guar-
fotorresparación y cacio fotosantético C,	da, 782-784
de oxidación del carbono, 283, 284f.	Cloruro sódico, 141
285-286	Clostridium, 4991, 502
fotosistemas, 206	Cobalarnina, 121
genoma, 25, 256-261	Cobalto, 121, 999
herencia no mendetiana, 257	Cobertura protesça, 19
rename deservate A60	Cocaina 559s

Cochliobolus heterostrophus, 460	Colza, 565
Code(na, 559t, 560	Combustibles fósiles
Coeficiente de difusión, 61	con isótopos del carbono, 350-351
Coenzima A (CoA), 436, 437f	sulfato, 511
Cofia radical	Commetina, 552, 1042
gravitropismo, 849-851	Commelina communit, 552
redistribución lateral de las auxinas, 851-	Compensación de temperatura, 734, 1091
854, 853f	Competencia
Cohembn, 56	evocación floral, 1086-1089
Col/Côleo	veraalización, 1109-1110
selmatación al frio, 1167	Competición
carga almplástica del floema, 393	entre sejidos sumidero, 405-406
crecimiento estimulado por giberelinas,	por la luz, 326-327
886f, \$90	Compleyo amena, 216-218
meristerno del ápice caulinar, 658f	canalización de la energía hacia el centro
tipos de célules del floema, 397	de reacción, 230, 230f
Colchicina, 672	atenuación no fotoquímica, 253-254
Coleóptilos	diversidad, 230
BETOZ, LIR?	estructura, 230-231
bioensayos de auxinas, 812-813	fotosistema I, 245
crecimiento inducido por esixinas, \$35-	membranas de los tilacoides, 223-224
R37	transferencia por resonancia, 226
curvatura fototrópica estimulada por la luz del azul, 767-770	Complejo cétula de compañía-elemento cri- boso
detección de la dirección de la luz, 770-	carga del floema, 386-397
771	schales a larga distancia por el floema,
fototropismo mediado por auxinas, 843-	410-411
R46	Complejo citocromo b.f. 232, 241-243
funciones especializadas, 843	Complejo citocromo be <sub>1</sub> , 441f, 442
gravitropismo, <u>843,</u> 846-851	Complejo del centro de reacción, 216-218
investigación reciente con auxinas, 609f.	características de las ciorofilas, 235-236
R.0	de las bacterias anoxigénicas bacterianas,
periodo de latencia mínimo para el creci-	227
miento inducido por auxines, 837-838	esquema en Z, 231-233, 232f
transporte polar de suxinas, \$23-\$25	estructura del fotosistema 1, 244f, 245
Coleus bluems, 16f. 658f	estructura del fotosistema II, 236, 237f,
Columeia, 644	238f, 239f
células madre, 668	exertación de la clorofila y reducción del
gravitropismo, 84-851	transportador de electrones, 231-235
permessa AUX1, \$33f, \$34	fotomhibición, 255
pH intracelular y respuesta gravárópica,	membranas de los tilacoides, 223-224
R55-R56	procesos reversibles, 234
redistribución lateral de las auxinas, 854-	Complejo del poro nuclear, 11, 13f
<u>855,</u> 854f	Compleyo estamático, 106

Dahlia pirmata, 373	resussencia a la segula, 1131-1132
Dalia, 373	temperatura de la hoja y estrés por calor,
Daño por congelación	1153-1154
bacterius relacionadas, 1169	transporte de ácido abscisico, 1035
formación de cristales de hielo y deshi-	Vécare también Estrés osmotico
dremajón de protoplastos, 2165.	Detsenhofer, Johann, 227
Véase también Dafio por frio	Delfidina, 552t
Daño por frio	Densidad de firjo, 61
características, 1162	Densidad de flujo fotónico fotosintérico
composición lípidica de la membrana,	(PPFD), 319
471-472	Denvados del ácido benzoico, 545f, 546, 547f
cambios de las propiedades de la mem-	Derxia, 4991
brana, 1163-1165	edamp outs, 232
Véase también Deão por congeleción	Desacopladores de la fosforilación exidati-
Daño por sal. Véase Estrés por satinidad	va, 447
Darwin, Charles, 786, 808, 809f, 843	Desacopiamiento del flujo de electrones, 246
Derwin, Francis, 786, 808, 843	Desarrollo de la boja, 661
Datisca, 499t	Desarrollo de la semilia, 649-651
DCMU, 246-247, 275	ácido absetiseo, 1035
Dedalers, 541-542	acumulación de proteínas de reserva, 1038
Defensas y respuestas de defensa de las pa-	etapes del proceso, 1035
redes celulares, 628, 629	Desarrollo del estambre, 537
cutina, certa y suberna, 530-533	Desarrollo del fruto, suxinas, 362
ercleno, 1011	Desarrollo del poles, 460
producción, 534	Desarrollo floral
contra petógenos, 570-576	auxines, 562
muerte celular programada, 693-699	iniciación del órgano, LO72
Véase también Metabolstos secundarios	mensterno de transición. 1071-1072
Deficiencia de oxigeno, 1180-1189	regulación génica, 1074-1078
Déficit hidrico	visión general, 1069-1070
absetsión de la hoja, 1134-1135	Descarga del elemento criboso, 397
sjuste osmótico, £140-1143	Descarga del floema, 379, 397-400
aumento de la resistencia de la fise líquida	Descomposición, pH del suelo, 141-142
al flujo de agua, <u>1143-1144</u>	Deshidratación.
cierre estomático inducido por ácido abs-	daño por congelación, 1165
cisico, L137-1438	resistencia al enframiento, 1167-1169
crecimiento radical, 1135-1136	Deformación plástica de la pared, 624-625
definición, 1131	Desmotabulos, 40, 194
distrucción de la energía de la hoja, 1144-	Descritrificación, 487t
1146	Dooxi azzicares, en las paredes celulares, 595f
disminución del áres folsar, 1133-1134	Despolarización de membrana a largo plazo,
engresamiento de la cuticula, 1144	1053-4054
unhibición de la fotosintesis, 1138-1140	mediada por la luz del azul, 273
with a law day day day of the columns of the column 1034	militarda non foldo abadrino 1050-1054

Destino celular	Digitalis, \$42
información posicional, 677-679	Dihidroudlavonoles, 545f
señalización inducida por ligando, 682-	Dimentalil diforfato (DPP), 537f, 538
683	Duneinas, 35
Detectores fotoacústicos, 1000	2,4-Dimitrofenol, 447
Determinación, en la evocación floral, 1087-	Dióxido de azufre, 511
1089	Diáxido de carbono (CO <sub>2</sub> )
Determinación del sexo, giberelinas, 227-222	concentración atmosférica, 340-341
Dhurrina, 563	efecto invernadero, 341
Dia largo	efectos de la concentración sobre la res-
duración critica, (.096	puración, 462-463
fotoperiodismo, 1093	ushibición de la fotossimilación, 521-522
Dla subjetivo, 1092	inhibición del etilono, 999
Discilglicerol (DAG), 4630, 470, 471	limitaciones de la fotosintesis, 346-348
Diaheliótropos, 325	pH del suelo, 141-142
Distorners, 300	puesto de compensación, 348
Dicamba, 812f	resistencia estornática de la hoja, 103
Diclorofenildametilures (DCMU), 246, 275	ruta de difusión a los cloroplastos, 341-
Dicotiledóneas	344
cétulas guarda, 106	tasa de transpiración, 109
crecimiento del tallo inducido por auxi-	Dioxigenesa, 519, 5191
nus, <u>835-837</u>	Disolvenies, 55
degradación del fitocromo tipo I, 720-721	Dispersión de la lux, 322
periodo de latencia an el crecimiento in-	Distribución histológica, 658
ducido por auxinas, 837-838	Diterpenos, 537, 537f
sistema radical, 143, 144	Dinotreitol (DTT), 791
transporte de auxunas en los tallos, \$37	Dittner, H. J., 143
Dictyostelium discoideum, 957	Diurón, 246
DfDS, 1053	Divasión celular
Diferenciación celular, 669-672, 670f, 671f	continuada en células diferenciadas, 944-
deserrotto folier, <u>66</u> 1	945
Difosfatid: Iglicerul, 466t, 469f	cultivo de tejido, <u>945-946</u>
Difosfato (PP.), 425, 426f, 511	desarrollo de la planta, 943-943
Difestato fructosa-6-festato i-fesfetransfe-	estereotípica, <u>652-654</u>
rasa, 428	factores diffusibles. 945
Difusión, 61-62	giberelinas. 913-914, 915-916
a través de la membrana, 164-173	ındacıda par una henda, 944
de vapor de agua fuera de las hojas, 99-	regulación por citoquinints, 962-964
100	Divisiones celulares anticlinales, 667
facilitada, 177	Divisiones penclinales, 678
potencial químico, 160-163	áproe de la raiz, 667
Difusión (acilitada, 177	DNA misocondrial (mtDNA), 450-451, 460
Digalactosildiacilglicerol, 466t, 469f	Doble mutante phot!/phot2, 794

Dolicoles, 539	Efecto colador, 321
Dommencia apscal	Efecto invernadero, 341
auxinas, R57-R59	Efecto lente, 770
citoquininas, 967	Efecto Pasteur, 430
Dominios de respuesta a auxmas (AuxRDs), 868	Efficiencia cuántica, de la fotosintesis, 218- 219, 337-339
Dominios MADS, 1075-1076	Uso eficiente del agua, 109
Domición	metabolismo ácido de las Crasuláceas,
de embriones, 652	296-300
de la semilla, 1038-1042	EGTA, 855
etilleno, 1008	Eje dorsiventral, 662
Dormición de la semilia	lateral, 662
écido abscísico, 538-542	proximodistal, 662
embrido, 1039-1040	Electronegatividad, 54
impuesta por la cubierta, 1039	Elementos de respuesta
liberación, 1040-1041	# ABA (ABRE), LLSI
primaria, LO40	n auxinas (AuxRE), 868
relación ABA/GA, 1041-1042	a la deshidratación (DRF), 1151-1152
secundana, 1040	<ul> <li>las giberelinas (GAREs), 930, 1059</li> </ul>
Dormina, 1029	al etileto (EREs), <u>(022-1023</u>
Drotophila	Elementos cribosos
matentes homeóticos, 1075	áreas cribosas, 369-371
proteinas de choque térmico, 1657	células de compañía, 365-366
proteinas de percepción de voltaje, 788	estructura celular, 364-365
sincronización del reloj, 1092-1093	tipos de células, 362
DTPA, 125	transporte de azalear, 363-368
Duración crítica de, día, 1096	Elementos CRT/DRE, 1172
Duysens, Louis, 236	Elementos de choque térmico (HSEs), 1160
	Elementos de los vasos, 6f. 89, 91
Ε	Elementos del tubo criboso. 6f, 362
Echeveria, 1092	árcas cribosas, 365-368
Echeveria harmstt, 1097	caiosa, 369
Echinochioa crugalli vac Orycicola, 1182	características, 3671
Ecosistemas, disponibilidad de agua, 51-52	proteina P. 368-369
Ecuación de Goldman, 170	respuesta a la lesión del tubo, 368-369
Ecuación de Nernst	Féase también Elementos cribosos
utilización para distinguir el transporte	Elementos esenciales, 118-121
activo del pesivo, 168-170	careacias, 125-133
visión general, 166-168	Elementos intercistemas, 18
Ecuación de Poiseuirle, 62	Elementos reguladores que actúan en cis, 749
Ecusción de van't Hoff, 64	Elementos traqueales, 89
Edad de la planta, evocación (foral, 1089.	diferenciación, 669-672, 670f
EDTA, 125	diderenciación inducada por auxinas. 863-864
Efecto acumulativo, en la fotosintesis, 221	muerte cekular programada, 698-699

Elicitores, 574	Endodermss, 85, 86, 261, 646
Elongación celular	Endoghicanasa, 597
nuximas, R34-843	Endopoligalacturonasa, 629, 630
citoquininas, 974-975	Endosambiosis, 260
giberelinas, 913-914	Endospermo, 639
Elongación del entrenudo	auxinas. 862
citoquininas, 974-975	desarrolio, 643
giberelinas, 885, 913-914	grano de cereal, 925-927
Elongación del hipocotito	Endospermo de almitón, 925-927
inhíbición de los criptocromos, 286-788	Endotelma-1 556
respuestas del fitocromo a la alta irra-	Energia tibre del agua, 64
diancia, 727-728	Enfermedad de cola de látigo, 133
Elongación del peciolo, 1008	Enfermedad de la «planta loca», 882
Elongación del tallo	Enfermedades
etilens, 1008	defensas de las plantas, 570-576
inhibición por empiocromos, 786-781	etileno, 1011
inhibición por la luz del azul, 771-774,	Enfriamiento
795	H*-ATPasa yacuolar, 191
Embolismos, 94	liberación de la dormición de la semilla,
Embriogénesis, 339	1040041
crecimiento del zigoto, 690-691	Engelmann, T. W., 214
establecimiento de las curacterísticas ti-	Enlaces cir. \$
picas de la planta madura, 640-642	Enlaces de coordinación, \$15-516, 5-6f
etapas, 643-644	Enlaces no povalentes, en la asimilación de
patron axial, 641-642, 643-645, 344f	cationes, 515-516, 515f, 5-6f
putron radial, 642, 645-646	Enrodadera de campanillas, 697f
sehalización hormonal, 683-686	Enrollado en avilla, 32
síntesis de IAA durante el proceso, 818-8-9	Ensamblaje mediado por proteírias, de la pe-
visión general, 639-641	red primaria, 609-619
Embrión, 618	Ensayos de cambio de movilidad, 930
auxines. 862	Entrenudo, 2
dormición de la semilla, 1039-1040	Envoltura de los cloroplastos, 223
etapas del desarrollo, 642-643	Envolura nuclear, 11, 12f
grano de cereal. 925-927	Enzima(s)
octante, 642, 643f	de condensación, 468-459f
tolerancia a la desecación, 1037-1038	del ciclo del glioxilato, 27
Emerson, Robert, 217-220	hidroliticus, 21, 698
Епалиято	málico, 2931, 294f
giberelinas, <u>883, 885-887</u>	málico NAD(P), 293t
producido por ingeniería genética. 910-911	málico NADP 297
Encamado	reguladas por la luz, 279-280
por careneus minerales, 127, 130	Epidermis, concentración de la luz, 319-322
por giberelinas, 891	Spinasta.
Encella farmosa, [157	de rasces hipóxicas, 1185

etileno, , <u>1003-1005</u> , 1003f	Espectro solar, 208f
9-cir-Epoxicarotenoide dicrugenasa (NCED),	Espectrofotometria, 209
1032f, 1033	Espectrofotometro, 207, 209f, 723
Equilibrio, en oposición al estado estaciona-	Espectroscopia de masas, \$13
rio, 167	Espectroscopia por resonancia magnética nu-
Equisetáceis, 129	clear (RMN), 1184
Entrosa-4-fosfato, 273f, 276, 432	Espanea. Véase Spinacia oleracea
Erwinia herbicota, 1169	Esporangióforos, 769, 220
Escape de la sequia, 1131	Esquerna en Z, 222, 222f, 231-233
Escherichia coli	Estado embriorario globular, 642, 643f
proteina cry I, 282	descripción, 642
proteinas sensoras de oxtgeno, 282	petrón axual, 643-645
sintens de citicoo, 994	patrón radial, 645-646
Esclereidas, 6f, 362, 611f	Estado embrionario de torpedo, 642, 643f,
Escopolamina, 560	645f, 646f
Escuteio, 926	Estado estacionario, 167
Esferosomas, 29, 465-466	Estado hídrico, 73-74
Esfingolipidos, 466	Estado quiescente, en el desacrollo de la se-
Espacio extracebilar, 193	milla, 1035
Espacio intermembranoso, mitocondrias,	Estados S. 238-239
435f, 436	Estallido exidativo, 629
Espacio perinucient, 11	Estaquiosa, 376f, 394f, 395
Espádice (inflorescencia), 452	Estatocitos, 848, 849f
Especies que ahorran agua, 1131	A DO STORY
Especies que gastan agua, 1131	Esterificación, de pectinas, 604
Especies reactivas del oxigeno (ROA), 571,	Esterilidad entoplásmica masculina, 460-461
1050	Esteroles, 466, 539
Espectro de absorción, 207	Estimulo floral
de pigmentos fotosintéticos, 212f	antiflorigeno, 1114-1115
des fitocromo, 715f	definición, 1070
fotorreceptores, 766-767	estudios con injertos, £112-£113
Espectro de acción, 214-215	guberelunes, 887-885
pera el control de la floración en las plan-	mducción fotoperiódica, 1102
res de dia coreo, <u>1103-1104</u> , 11050	inducción indirecta, 1113-1214
para el fototropesmo estimulado por la luz	intentos fallidos para aislario, 1116-1117
del azul, 766-770	transporte por el floema, 1102-1103, 1117
para la reversibilidad azul-verde de la	Estomas, en plantas CAM, 298
apertura estomática, 797-799	
respuesta del fitocromo a una alta urra-	aclimatación y adaptación, 1130
diancia, 727-728	congelación, 1162-1173
respuesta del fitocromo a una baja fluen-	déficit hidrico y resistencia a la sequia,
cia, 727f	1131-1152
Espectro electromagnético, 207-209	definición, 1129

estrés por salinidad, 1173-1180	Etefon, 1015
falta de exigeno, 1180-1189	Etilenglicol, 993
impacto sobre los rendimientos de los cul-	Étileno
tivos, 1129	abscisión regulada por auxinas, 1011-1014
Estrés hidrico. Véase Déficit hidrico	catabolismo. 996
Estrés esmético	conjugación, 996
expresión génica, 1147-1150	cuantificación, 1000
metabolismo ácido de las Crasuláceas.	descubrimiento, 991-992
1146-1147	doranción, 1008
Estrés por calor	efectos fissológicos y sobre el desarrollo,
adaptación genética a la temperatura, 1154-1155	L000-1016 estructura y propiedades, 992-993
ndaptaciones folcares, L156-1357	evocación floral, 1009, LLIX
catego cuosólico, 1160-1162	expansión celular lateral, 1005-1006
	factores que afectan a la producción, 996-
de la temperatura de la hoja y déficit hí- drico, 1153-154	998
estabilidad de membrana, 1955	formación del pelo radical, 1008-1009
aphibición de la fotosintesis, 1154	formación de nódulos, 505-507
proteinas de choque térmico, 1157-1160	gancho apical, 1007
temperaturas que causan la muerte de las	enducido por auxinas, \$36-837, \$65
plantas, 1153t	inhibidores, 523
termotolerancia inducida, 1152	maderación del fruto, <u>997,</u> 1000-1002
Estrés por salanidad, 142	mecanismos celulares y moleculares,
acumulación de sal en el suelo, 1173	1010
efectos osmóticos y de iones espectificos,	organismos productores, 993-994
L175-1176	plantas acuáticas, 1008
efector sobre of crecimiento vegetal. [175	raices hapóxicas, 1184-1185
estrategias de las plantas para evitario,	ruta biosimética, 994-996
L176-1177	senescencia foriar, 1009-1010
exclusión iónica, 1177-1178	triple respuesta, 991, 1005-1006
trrigación, 1173, 1173-1174	usos comerciales, 1914-1916
transporte de sodio a través de la mem-	Enoplastos, 26, 26f, 973
brana plasmàtica y del tonopiasto,	Eucalyptus regnams, 92
L179-1180	Eucromatma, 13
Estrés salmo. Vécue Estrés por salimidad.	Evaporación
Estricuina, 559, 559t	cuticula, 532-533
Estroma	transporte por el xilema, 95-97
asimilación de nutrientes, 521-522	Evizar in sequia, 1131
mecanismo quantosmótico, 247-251	Evecación floral
reacciones de reducción del carbono, 219,	definición, LOZO
223	edad de la planta, 1029
Estructura de lípidos, 466, 467f	estímulo fotoperiódico, 1102-1107
Estudios de peteh clamp, 175	estimulos externos e internos, LOBO
Etanol, 429	etapas, 1086-1089

Factores de transcripción	Fd-GOGAT, 495f, 496
control del desarrollo, 674-676	Ferulalamina, 543-546, 5451
de cremattera de leucusa, 750	Femilpropanoides, 546
fitocromo, 749-750	Fenoles
regulación de la expresión génica por	alelopatia, 548
ácido absersico, 1058-1060	biosintesis, 543-546, 545f
regulación de los genes inducidos por frío,	diversidad bioquimica, 546
1172	estructurus, 546
regulación géntes independiente de ABA,	flavonoides, 550-554
1170	fototosucidad, 546, 548
Factores de ursión a la repetición de C (CBF),	atoflavonoides, 554
1172	Jignma, 549
Factores Nod, 504-505	taninos, 554-557
Factores que actúain en traver, 249	Feofitina, 239-240
FAD Vease Flavina adensia dinucleótido	Fermentación
Fagus sylvatica, 1085t	nicohólica, 429
Familia de la calabaza	del Acido láctico, 429
forma activa de las giberelmas, 900	del Inctato, 1183
ruta IAN, 815	en general, 424, 429, 1183-1185
carga simplástica del florma, 393	Ferredoxuna (Fd), 245
Familia de la mostaza	asimilación del sulfato, 513
ruta (AN, 815-8.6	nitrito reductasa, 492
respuestas del fitocromo, 712t	reducción del nitrógeno, 508
Familia de la piña, 1009, 1118	Ferredoxina-NADP reduction (FNR), 245
Familia de Oralis, 236	Ferroquelatasa, 518
Familia de proteinas RAB/LEA/DHN 1170	Fertilización, 134
Familia de, platano, \$15	Fertilizantes agricolas, 117, 136-137
Familya gényea	aplicación foliar, 137
AGXI/IAA, 867, 170	auximas suntéricas, 864-865
CRY, <u>749</u> , 1107	compuestos, 136
GH3, 468	estrés por salinidad e itrigación, 1, 73.
LHCO. <u>737.</u> 981	L174
para proteinas de transporte a través de	estudios de nutrición mineral, 117
membrana, 184-186	gaberel uma, <u>889-893</u>
regulación de sas EHCB, 747	umpacto del estrés sobre los rendimientos
SAUR, 868	de los cultivos, 1129
Farnesil difosfato (FPP), 537f, 538	laxivincaóu, 135
Farnesil transferasa, 1060	motos, 136
Fase, del ritmo carcadiano, 1090, 1091f	mutantes de respuesta a giberelinas, 923
Fase adulta	orginicos, 137
cambio de fase, 1081-1082, 1085-1086	plantas scusibles y plantas tolerantes a la
raracterísticas, 1086	sel. 1175
FCCP, 447	quimicos, 136-137

rendimientos de soja y maiz, 1132t	Fijación del oxígeno, 518-519
tipos, 136-137	Fijadores facultativos de nitrógeno, 499t, 500t,
usos dei etileno, 1014-1016	502
Véane también Cultivos vegetales	Filamentos intermedios, 30, 31, 36
Fe-S	Filodios, LOS2
centro A, 245	Filotaxsa, 663, 664f
centro B, 245	akteena, <u>663.</u> 664f
centro X, 245	decumds, <u>663</u> , 664f
FeS <sub>n</sub> . Véase Proteins forrosulfirade de Rueske	en espiral, <u>663,</u> 664f
Festuca alta, 561	opuesta, <u>663,</u> 664f
Fibra de cromatina de 30 am, 12, 14f	verticitada, 663, 664f
Fibra de vidno, 614-615	Fittina, 927
Fibras, 6f	Fitoniexinas, 554, 572
floema, 362	Faocromo A (phyA), 219-220
Fibrillu	deservotio de la plántula, 741-742
ansiotrópicas, 614	movimiento bacia el núcleo, 750-752
Hotrópicas, 613-614	periodo de latencia, 724
Fick, Adolf, 60	respuestas a alta stradiancia, 230
Ficoeripobilisa, 211f	respuestas a la luz continua del cojo lo-
Figación del amonio, 487t	pano, 739-740
Friación del curbono	Fitocromo B (pbyB), 719-720
ciclo de Calvin, 270-282	desarrollo de la piarcula, 741-742
ciclo del carbono C., 389-296	movimiento hacia el núcleo, 750-752
ciclo C <sub>2</sub> de exidación del carbono, 283-	respuestas a alta irradiancia, 230
	respuestes a la luz continua, 739-740
288	Fitocromo bacteriano, 754f. 755-756
curvas de respuesta a la luz, 328-332	Fitocromo C (phys), 740
gradientes en las hojas, 344-346	Fitocramo D (phyD), 240
metabolismo ácido de las Crasuláceas.	Fitocromo E (phyE), 740
296-300	Fitocrumo PfrA, 720-721
Fijación del nitrógeno, 486-489	Friocromo(s)
aspectos energéticos, 485-486	adeptabilidad de las plantas a los cambios
bacterius implicades, 498-499, 4991, 5001,	en las condiciones luminosas, 730-734
501	autofosforilación, 753, 754f
carencia de cobalto, 121	becterano, 754f. 255-756
carencia de molíbdeno, 133	cambios conformacionales inducidos por
complejo enzimático nitrogenasa, 507-	In htz, 718
509	diferencia con las respuestas a la luz del
condiciones ameréforas necesarias, 499-502	azel, 765-767
formas de transporte de nitrógeno, 509-	dominios funcionales, 742-743
510	espectro de absorción, 7151
fetoquiensea, 488	estructura y síntesis, 716-718
industrial, 487, 509	family multigeness, 719
procesos, 486-489	forms fissológicamente activa, 715-716
simbiótica, 499-502	HAZIM TOROTOGOGOGOGO SCITAS, 713-710

formas especializadas, 739-742	Flevones, 545f, 553-554
fotoperiodismo, !103-1104	Flavonosdes, 503
fotorreversibilidad, 713-715	antocianinas, 551-553
gencho apical, 1007	como mhibidores del transporte de auxi-
interacción con atros fotorraceptores, 756-	nas, 832-833, 852
<b>757</b>	estructura, 550
interconversión Pr-Pfr, 713-715	flavonas y flavonoles, 553-554
intermedios de vida corta, 714-715	grupos principales, 550
localización en tejidos y células, 721-723	raices, RS3
mecanismos celulares y moleculares, 743-	Flavonoles, 545f, 553-554
252	Flavononas, 545f
movimiento bacia el múcleo, 250-752	Flavoproteinas, 845
propiedades fotoquímicas y bioquímicas,	Floems, 6f
711-721	diferenciación inducida por auxinas, 863-864
regulación de la expresión génica, 745-	flujo de masas, 69-70
757, 755f	functiones, 361
regulación del potencial de membrana y	ratces, 143-147
del flujo iónico, 744-745	tipos de célules, 362
respuestas de toda la planta, 723-730	transporte, 159
respuestas tipicas de las plantas, 712r	transporte a larga distancia de las molé-
ritmos circadianos, 734-738	culas de sefalización, 410-411
rutas de transducción de señal, 752-757	transporte de auxinas. 825, 833-834
sincronización del reloj, 1092-1093	
sintesis de giberelmas, 734	Fruta de la pasión, 1163
sobreexpresión, 242	Floración. Péase Desarrollo floral: Evocación
típos, <u>720-72.</u>	(Soral
tuberización de la patata, 906	Flores
Fitocromobiline, 717-718	con estambres, 687
	es boris, 887
Fitoecdisonas, 541	etileno, 1903f, 1015
Fitoferritina, 518	Florigeno, 1112-1114
Fitómero, 660	Fluencia, 725
Fitooncogenes, 957	Fluidez de la membrana, 8
Flavina adentna dinucleótido (FAD)	Flujo de masas, 62
cadena de transporte electrónico, 441	agua en el socio, 23
ciclo del acido cítrico, 438	floema, 69-70
estructura, 423f	modelo de flujo de presión para al trans-
fototinsas, 786, 787	porte por el floema, 379-386
nitrato reductasa, 490	Flujo de electrones
reacciones redox. 422	cícleo, 245
Flavina mononucleótido (FMN), 421f	desacopumiento, 246
cadena de transporte electrónico, 441	similitudes en eloroplastos, mitocondrias
fototropinas, 788, <u>795</u>	y bacterias purpureas, 250f, 251

2-Fosfoglicerato, 427f

Flujo fotónico, curvas de respuesta a la luz. 3-Fosfoglicerato, 305 328-332 ciclo de Calvin, 271, 272, 273f, 274, 275f. Flujo pastvo, 164-165 28t, 284f Fluorescencia, 2.0 ciclo fotosintético C<sub>2</sub> de exadeción del carrendimiento cularico en eleroplastos, 218bono, 286 estructura, 427f FMN. Vilare Flavins mononucleótido glioólisis, 425, 426f, 427 Formación de luelo. Fosfoglicerato quinasa, 273f, 274 resistencia a la congelación, 1167-1169 Fasfoglicolato, 286 tolerancia a la congelación, 1166-1167 2-Fosfoglicolato, 283, 284f, 285-287, 519 Fortalecimiento, durante la sclimatación al Fosfoglicolato fosfatasa, 285t frio. £167 Fosfoglucomutasa, 302t, 303t Fosfatasas, 1055-1058 Fosfoinositólides, 473, 1055 Fosfatidiscoling, 9f, 470-471 Fosfolipasa C, 473 membranas, 466t Fosfolipsdos, \$, 9f estructura, 463£ 467£ 469f Fosfon D. 895 Fosfandiletanolemma, 9f, 470-471 Fosforilación estructure, 463f, 467f, 469f fitocromo, <u>753-756,</u> 754f membranas, 466t inducida por citoquíninas, 983-984 Fosfatidifelicerol, 463f, 469f, 9f, 470-471 señal de transducción de gibere inus, 233 Fostistidilmositol, 466t, 469f, 9f, 470-471 Fosforilación a givel de sustrato, 426f, 427, Fosfatidilinositol-4,5-bisfosfato (PIP-), 473 438 Fosfordación oxidativa Fosfatidilserina, 469f assensiación de fosfato, 514 Fosfato genes, 450-451 intercambio catsónico, 140 mecanismo, 443-449 micorrizas, 149 mecanismos de reducción del rendimienregulación de la respiración, 454, 456-457 to de ATP, 453 transporte mitocrondrial transmembrana, regulación, 454, 455-456 447, 448f, 449 сигенска, 128 3'-Fosfoadenosina-5'-fosfosulfato (PAPS), 5126, 513 fianciones bioquímicas en las plantas, (20), Fes@enolpunivato (PEP) micomizas, 149 ciclo del ácido citrico, 439 nivoles en tejidos vegetales, 119t czelo C, del carbono, 292, 293-294 solución de Hoagland, 123 estructura, 427f Fosforribulogumusu, 273f gheòlisis, 426£, 42\$, 431 Fotoasimilaçión, 521-522. gluconeogènesis, 427 metabolismo ácido de las crasuláceas, 297 carga del floema, 386-397. Fosfofructogumasa, 425, 426f competición entre los tejidos sumidero, dependiente de PP<sub>i</sub>, 428, 430 405-406 ligada a PP<sub>i</sub>, 303t, 307 definición, 371

descarga del floema, 397-400

anguación y reporto, 402-411	Fotorrevers/briidad, 713-715, 724
transporte de fuente a sumidero, 372-374	Fotosideróforos, 517
Fotofosforilación, 247-251	Fotosinteses
Fotomhibición, 255, 337-339	biosímesis y descomposición de la cloro-
crónica, 338	fila, 258, 259f
dinámica, 338	caida del rojo, 220
Fotoliusa, 786-788	çação C <sub>2</sub> de oxidación del carbono, 283-
Fotomorfogenesis, 709-711 Véase también	288
Fitocromo	ciclo de Calvin, 270-282
Fotones, 207	ciclo del carbono C <sub>ac</sub> 289-296
Fotookidación, 822	complejos ezaena y del centro de reacción.
Fotoperiodismo	216-218
definición, 1040	conceptos generales, 206-213
fotorreceptores, LIO3-1204	con isótopos del carbono, 350-351
fotorreceptores de la luz del azul, 1107	curvas de respuesta n la luz, 328-332
hipótesis del reloj, 1100-1101	daño por salinidad, 1126
interrupción nocturna, 1099-1100	demanda del sumidero, 407
modelo de la coincidencia, [101-1102]	disipación del exceso de energia lumino-
modificación de la floración por la luz del	sa. 333-335
rojo lejano, 1105-1106	distribución de la energía entre fotosiste-
percepción del estímulo en la hoja, 1102	mas, 255-256
período oscuro, 1099, 1100	efecto acumulativo, 221
regulación de la biosíntesis de gibereli-	esquema en Z. 222, 222f
nas, 906	evolución, 260
ruta de floración, 1119, 1119f	experimentos chave para sa comprensión,
tipos de plantas, 1095-1097	213-222
Visión general, 1093-1095	factores limitantes, 316-317
Fotoprotección, 252-253	genes de cloroplastos, 256-261
Fotoquímica, 210, 218-219	unhibiteian por déficit hidrico, 1138-1140
Fotorreceptores	uthibición por estrés por calor, 1154
fotoperiodismo, L103 1104	la luz promueve las reacciones químicas,
interacciones, 756-757	211-222
huz del azul, 786-794, 1107	mecanismo de transporté de électrones.
Féase (ambién Fitocromo	231-247
Fotorrespiración	medidas de la luz, 317-319
disminución de la efficiencia de la foto-	metabolismo ácido de las Crasuláceas.
sittlesis, 286-287	296-300
posible función, 288	organización del aparato fotosintético.
principales reacciones, 283-286	222-231
represión por el ciclo del carbono C., 294-296	proteuns de los cloroplastos, 257
represión por el metabolismo ácido de las	punso de compensación de la temperatu-
Crasusicens, 298	ra., 1154
temperatura, 354	reacciones de fijación del carbono, 206

reacciones del tilacoide, 206, 219	protección frente a las especies reacti-
reacciones en el estroma, 219	vas del oxigeno, 255
regulación y sistemas de reparación, 251-	proteinas D, 2251, 236
255	proteinas del compiejo de captura de la
rendimiento cuántico, 218, 329	luz II, 230
respuestas a la temperatura, 352-355 respuestas al dióxido de carbono, 339-352	relación respecto al fotosistema I, 225- 227
sintesis de sacarosa y almidón, 300-308 temperatura óptima de respuesta, 354	reparto de la energia del fotosistema, 255- 256
transpuración, 53	vissón general, 222, 222f
transporte de protones y símesis de ATP,	Fototoxicidad, 546-549
245	Fototropinas
visión general, 206	fototropismo, 783
visión globas de las reacciones químicas. 213	movimientos de los cloroplastos, 788-789 unión de la flavina mononycloótido, 293
Véase (ambién Fotosisteme I; Fotosisteme II	Fototropismo
Fotosistema I (PSI)	definición, \$43
clorofila de) centro de reacción, 235-236	fototropinas, 283
esquema en Z. 231-233	plantas que desectan la dirección de la kız.
estructure del centro de reacción, 244f,	770-771
245	primeras investigaciones, \$08-810, 8095
flujo cíclico de electrones, 245	redistribución lateral de las auxinas, 843-
bojas de sol y de sombra, 325	\$40
localización en las membranas de los ti-	respuestas a la luz del azul, 767-770
lacoides, 225-227	Fragaria grandiflora, 881
reducción del NADP+, 231, 245	Fragmoplesto, 34, 608, 653
relación respecto al fotosistema 11, 226	Frankia, 499, 4991
reparto de la energia del fotosistema. 255-	Fractions expelsion, 363f, 1040
256	Frecuencia, de la luz, 207
visión general, 222, 222f	Fresas, 88f, 862
Fotosustema II (PSII)	Fremo, 363f
etenuación no fotoquimica, 253-254	Fresno europeo, 1040
ciorofila del centro de reacción, 235-236	Fritillaria assyriaca, 11
esquema ao Z, 231-233	POWERS
estrés por calor, 1155	estructura, 376f
estructura del centro de rencción, 243	glicolists, 425, 426f
fotoinhibición, 255	Fractosa-1.6-bisfosfatasa, 273f, 274t, 279.
fotoinhibición crónica, 338	302t, 305, 307, 405, 428
fotosistema de la bacteria fotosintética	Fructosa-1,6-bisfosfato, 306, 307f
anoxigénica, 227	cicio de Calvin, 273f, 276
hojas de sol y de sombra, 325	estructura, 427f
localización en las membrimas de los ti-	gluconeogénesis, 428
lacoides, 225-227	regulación de la glicólisis, 430, 456f
oxulación del agua, 231-233, 237-239	sintesis de almidón, 300f, 301

Fructosa-2,6-bisfosfatasa, 305, 307	Galacteno, 592
Fructosa-2,6-bisfosfato, 305, 306, 307	Galactolipidos, 463f
Fructosa-6-fosfeto, 305, 306, 307	B-D-Galactosa, 595f Galactosilglicerolipides,
eiclo de Calvin, 273£, 276	9f ácido α-D-galacturónico, 595f
estructura, 427f	Ganchos apicales, etileno, 1002
gluconeogénesis, 428	Ganc. R., 993
regulación de la glicólisis, 430, 456	Garner, Wigntream, 1095
ruta oxidativa de las pentosas forfato, 431-	Gas de hulla, 991
432, 433f	Geles pécticos, 604, 606
sintesis de sacarosa, 304	Gen
Frictosa-6-fosfato-2-quinasa, 307	ABH1, 1060
Fructona-6-fosfato fosfotransferasa, 305	ABP1, 865-866
Frotas sin semilles, 864	ABSCISIC ACID INSENSITIVE 3 (ABI3).
Frutos	652
раленосагрів, 864	AGAMOUN (AG), 1075, 1076, 1077, 1121
climatérices y no climatéricos, 1001,	AGAMOUS-LIKE 20 (AGL20), 1074,
10021	11196 1121
hiperacidificación vacuolar, 191	APETALAI (API). 1074, 1075, 1076,
Fuentes, 371-372	1077, 1121
cargo del floema, 379	APETALAZ (APZ). 1074, 1075, 1076,
regulación de la distribución, 404-405	1077, 1121
señalización a larga distancia, 410-411	APETALA3 (AP3), 1075, 1076, 1077,
transición de sumidero a fuente en las ho-	1123
jas, 400-401	ASYMETRIC LEAVES I (ASYI), 680
Fuerza de cohesión, 56	BRII 676
Fuerza de los fertilizantes, 136	CCA1, 747, 748-749
Fuerza del sumidero, 406-407	Cdc2, 961
Fuerza protón motriz, 246	CKI1, 977-979,
transporte activo secundario, 178-179.	CONSTANS (CO), 1119, 1119f
179f, 180-182	CRE1, 978-983
Fuller, Buckminster, 850	CTR1, 1024
Furnameto, 438	CYCD3. 965
Funaria hygonometrica, 968	DEFICIENS, 1075
6-Furfurilaminopurina, 947	EINZ. 1022, 1024, 1060-1061
Fusicocina, 624, 781, 796, 840	ERA! 1060
	ER43, 1060
G	ERF1, 1023
GA. Véase Giberelmas	ETHYLENE INSENSITIVE 2 (EIN2),
GA-20-exidase, 893f, 896, 903f, 905, 906	1060-1061
GA-2-oxidesa, 893f. 896, 902, 902f	ETR1, 1017, 1018, 1019, 1019, 1020
GA-3-oxidasa, 896, 902, 902f	ETR1-1, 1012
GA-3β-hidrolasa, 899	FIERY, 1061
GACC, 996	FLO. 689

FLORICAULA, 1074	VIVIPAROUS-1 (VP-1), 1059
FLOWERING LOCUS C (FLC), 1110,	VP1, 1059
1111f, 1120	WUSCHEL (WUS), 681, 682-681
FUSCA3, 652	Genes
GA20x, 910-911	ARR, 979-981, 983-984
GA3ax, 910-911	ARR Tipo A. 979, 981, 983-984
GA20ax, 910-911	ARR Tipo B, 979, 983-984
GAI, 919, 920, 921-922, 923-925	ABA-INSENSITIVE (ABI), 652, 1042,
GA-MYB, 930-931	1056, 1057, 1059
GNOM, 647, 683-685	AHK, 979
GSA, 773-774	asociados a la senescencia (SAGs), 698
HOBBIT (HBT), 649-651	pre. 374
HOOALESS, LOOZ	catastrales, 1074
HNSPY 936	CLAVATA (CLV), 676, 677, 677f, 681
lpt, 955, 957, 962, 967, 971-972, 975, 926	cmr, 460-461
IPT, 957-958	de avirulencia, 574
KN1, 674-676, 688f, 689	de factores de transcripción, 674-676
KNOLLE, 654-656	de identidad del meristemo, 1074-1074
LEAFY (LFY), (074, 1120, 1121	de séentidad de los órganos florales, 1075-
LEAFY COTYLEDON I (LEC1), 652	1076
LHY, 747, 748-749	≪del retoj», 748
marcador DR5, 868	de noduleción, 503
MONOPTEROS (MP), 647, 683, 685	dependientes de ABA, 1152
MYB, 930-931	horosobex, 674
PHYB, 218	homeobox similares a KNOTTED1, 675
PIN1, 684-686	homeóticos, genes de identidad floral,
PISTILLATAT (PI), <u>1075</u> , 1121	1111/2/12/14
PR1, 981	independientes de ABA, 1152
pshD, 273	inducidos por un estrés por frío, LLZI
RAN1, 1019	ANAT, <u>675, 679,</u> 962
RCN1, 413	KNOX, <u>675,</u> 679
RD29, 1151	MADS box, 674, 1075
RGA, 919, 920, 921-922, 923-925	N/T, 816
SCARECROW (SCR), <u>649</u> , 686, <u>688</u>	Nod. 503
SHOOTMERISTEMLESS (STM), 649,	nodulina (nod), 503
<u>675. 679-680. 962</u>	PHY, <u>719-721, 742</u>
SHORT ROOT (shr), 649, 686-681	R. 574
SLN1 979	RBCS, 746
SOS1, 1180	reguladores de las respuestas, enoquani-
SOS2, 1180	nes, 979-981
SOS3, 1180	regulados por auxinas, 866-868
SPINDLY (SPY), 923, 923-925	regulados negativamente por la senes-
352', 981	cencia (SDGs), 698
TOC1, 748-749	SIG, 773

Genes de respuesta al estrés	expression tional, 1088-1089, 1120
estrês asmótico, 1147-1150	forma isológicamente activa, 897-898
inducidos por nucious, \$67-868	GMP cicard, 753
regulación dependiente e independiente,	inducción de la producción de la ?-am>
1151-1152	lasa, <u>925-936,</u> 935f
Genes de respuesta secundaria, genes tardi-	medida en plantas, 891-892
os, 746	niveles endégenos correlacionados con la
Inducidos por auxinas, <u>167</u> , 161	aitura, <u>898-900</u>
para la ce-amilasa, 930	regulación del fitocramo, 746
Genistrina, 829f	retación ABA/GA y la domisición de la se-
Genome nuclear, 10	milla, 1043-1042
Genomis, y estrés, 1150-1152	terpenos, 536
Germil difosfato (GPP), 537f, 538	transporté, 900
Gernautgerum) difusfuto (GGPP), 537f, 538,	transporte a larga distancia por el floerna.
8931, 894	410-4(1
Germinación. Véare Germinación de la se-	visión general, 831
mille	Giberelina A (GA <sub>c</sub> )
Germinación de la semilla	actividad biológica, 897-898
suxinas conjugadas, \$20	auxinas, 908-910
desarrollo de los piastos, 26	evocación fibral, 1117-1118
etileno, 1008	identificación, 882
fitocromos, 712f, 731, 739-742	niveles endógenos relacionados con la al-
giberelinas, ESS. SEQ	
metabolismo de lipidos, 473, 474	regulación de la biosintesis por el foto-
oleosomoes, 29	periodo, 906
regulación por la luz, 903-904	regulación de la biosímicais por la luz, 903-
proporción R/FR, 231-732	904
Germinación precoz, 1033f, L044	tuberigación de putata, 906
Gibberella fujiturol, 882	Giberelma A <sub>3</sub> (GA <sub>3</sub> ), 900, 928, 933
ent-Gibergiano, 884	Gibereltna A <sub>4</sub> (GA <sub>4</sub> ), 900
Giberelinus (GA)	Giberelina A. (GA.), 907
aplicaciones comerciales, 889-892	Giberelina A <sub>12</sub> (GA   2), 884, 893t, 894
biosintesis y metabolismo, 891-911	Giberelma A <sub>20</sub> (GA <sub>20</sub> ), 895, 896, 897, 906.
cadena de transducción de señal, 925-936	
cambio de fase, 1034	922-933 Giberaline A. (GA.), \$922-\$94
conjugados, \$97	Giberelina A <sub>21</sub> (GA <sub>21</sub> ), 893t, 894
descubrimiento. 882	Giberelina glucósido. 827
división celular, <u>913-914,</u> <u>915-916</u>	Gunnospermas
efectos sobre el crecimiento y el desarro-	células cribosas, 3671
lio, 884-891	elementos de las traqueidas, 89
elongución celular, 913-914	respuestas del fitocromo, 712t
enanismo producido por ingenieria gené-	transporte por el floema, 386
tica, 910-911	visión general, 2 Girasol, 541f
estructura, 882-884	concentraciones de Acido abscisico, 1034
	CORPORAL RAPES LE ALKRO MISCISCO, LICIA

consenido en xantofilas, 334f	visión general, 419–424
efectos del estrés biérico, 1139f	Glicoproteinas unidas a N. 18
nitrato y compuestos nitrogenados en la	Glifosato, 543
savia del xitema, 494f	Glioxilato, 283, 284f, 285, 474f, 475-476
Glicanos con epiaces N, 18	Ghoxilato glutamate aminotransferasa, 285t
Gliceolina, 573f	Glioxisomas, 27, 473, 474f, 475-476
Gliceraldehido-3-fosfato	Gloethece, 502
biosintesis de terpenos, 537f, 538	Glucanesas, 626-627, 628
esclo de Calvin, 270, 271, 274, 275, 275f,	Glucanos, 592, 593, 630
276	Glucanos entrecruzados, 593
estructura, 427f	Glucomenenos, 593, 602
glicólista, 425, 426f	Ghiconeogénesis, 426f, 427
rusa coudativa de las pentosas fosfato, 431-	Glucoproteina, 18
432, 4335	Giucogroteine rica en hidroxiprolina (HRGP),
Gliceraldehido-3-fosfato deshidrogenasa	606
ciclo de Calvin, 273f, 275	Glucosa, 595f
glicolisia, 425, 426f	conjugados de citoquininas, 960-961
expresión inducida por estrés, 1148	estructura, 376f
Glicerato, 283, 284f, 285-286	β-D-Glucosa, 595f Glucosa-i-forfato,
Glicerato quinesa, 285t	384, 395 Glucosa-6-fosfato, 305
Glicerofosfollpidos, 466, 467f	estructura, 427f
Gliceroglucolipidos, 466, 467f	glicólisis, 425, 426f
Glicerol, 8, 9f, 463f	regulación de la PEP curboxilant, 298
Glicerol(pidos	nuta oxidativa de las pentosas fosfato, 431-
estructuru. 463f, 469f	432, 433f
polares, 464, 466	Glucosa-6-fosfato deshidrogenzaa, 434
sintesis, 468-471	Glucosidesas, 563, 610, 961
tipos, 464	Glucósidos
Glicina, 284f, 285	cianogénicos, 563-565
Glicina betaina, Lall	citoquinmas, 949
Glicina descarboxilasa, 285t	conjugados de citoquinmas, 960-961
Glicofitas, LL75	del aceite de mostaza, 564
Glicolato, 283, 284f, 285-286	Glucosil, 595f
Glicolato oxidasa, 285	Glucositación, proteínas estructurales de la
Glicólusia	pured, <u>606</u>
asimilación de fosfato, 514	Glucostigaceridos, 8
fosforilación a nivel de sustrato, 4261, 427	Glucostnolatos, 564-565
gluconeogénesis, 426f, 427	Glucuroambinoxilianos, 592-593, 602
plantas y animales, 424	Ghrismato, 284f. 495f. 496
reacciones, 424-425, 426f	Ghatamato descarboxilasa (GAD), 1161-1162
regulación, 430, 454, 456-457	Glutamato deshutrogenasa, 495f, 496, 497
relación con otras rutas, 456f	Glutamato 1-semuldebido aminotraraferaça
rutas fermentativas, 424, 429	(GSA), <u>773,</u> 774

Glutumato sintasa, 495f, 496	Granos de cereal
Glutarama	estructura del grano, 925-927, 926f
biosintesis de asparragina, 4951, 496	mutastes de respuesta a giberolinas, 922
estructura, 376£	producción de a-amiliara inducida por gi-
represión de la nitrito reductasa, 493	berelinas, <u>925-936,</u> 935f
transporte por el xilema, 377	Granum, 23f, 24
Glutamina:2-oxoglutarato aminotrarisferasa	Grassis
(GOGAT), 495f, 496	componente de los ácidos grasos, 465
Glutamusa suntetasa, 494, 495f	energia almacenada, 464
Glutation, 513	reserva de carbono, 463-464
Glutatión-S-transferasta (GSTs), 864	Grava, 139
Glycine max	Gravedad, potencial hidrico, 66
estrés hádrico inducido por la posición de	Gravitropismo
In hoja, <u>598,</u> 5996	definición, 843
formas de transporte de nitrógeno, 509-	estatolitos, 848-851
510	raices, 143-145
período de latencia del crecumiento indu-	redistribución lateral de las auxinas, \$46-
cido por auxines, 837-838	84R
periodo oscuro, L099	Gravitropismo radical
rhizobia, 499t, 500t	hipótesis akmidón-estatolito, 🛂
senescencia monocárpica, 696f	modelo de la tensegndad, 850-851
transferencia de fotoesimulado, 374	proteina de distribución PIN3, 854-855,
Véase también Soja	8540
GMP ciclico (cGMP)	redestribución lateral de las auxinas, \$51-
setatización del fitocramo, 253	<u>854, 856</u>
transducción de señal de giberelinas, 932-	segundos mensajeros, 255-256
934	Guerra de Vietnam, 1013
Gnetales, 89	Gutas de néctar, 553
Gompheena, 290f	Gutsante
Gotes de rocio, 38	aftura de la planta y giberelinas, 197-198
Gradiente electroquímico, transporte secun-	células de competita, 370f
dario activo, 178-179, 179£, 180-182	deficiencia de oxígeno. 1181
Gradiente de concentración, difusión, 60, 60f	formas de transporte de nitrógeno, 509-
Gradiente iónico, 20	510
Gradiente de luz, 770	nitrato y compuestos nitrogenados en la
Gradientes de presión	savia del xilema, 494f
modelo de flujo de presión de el trans-	regulación de los genes LHCB, 737
porte del floema, 379-386	respuestas del fitocromo, 712t
transporte por el xilema, 91-92	rhizobai, 499t, 500t
Graminess, 294	transporte y acumulación de citoquinunas,
Granat, 23 f, 24	959-960
Granadilla, 1163	Guisante del sur 510
Grances de almadón, 301f	Gumera, 499, 499t, 502
	Gutación, 88

H	assimilación de hierro, 516-518
H*-ATPasas. Véase Protôs-ATPasas	células guarda, 106
H'-pirofosfatasa vacuelar Vease Protón-pi-	fijación del astrógeno símbiótico, 502-504
rofosfatasa vacuolar	merestemo intercular, 659
Haba, 346	ruta IAN, <u>815-816</u>
apertura estomática estumulada por le fuz,	Herbicidas
774-779	bloqueo del flujo de electrones fotosinté-
bombeo de protones desde la membrana plas-	poos, 246
mática de las células guarda, 279-781	ruta del ácido siquímico, 543
formas de transporte de natrógeno, 509-	Herbryoros
510	alcalosdes, 559, 560
H*-ATPassa, 391	lignina, 549
nitrato y compuestos nitrogenados en la	proteinas que inhíben la digestión, 566
savia del xilema, 494f	tennos, 554-557
transporte por el floema, 383?	Herencia no medeliana, 257
Véase rambién Judia; Alubia; Vicia faba	Hendes, y statesis de etileno. 994
Haberlandt, Gottlieb, 927, 945	Heterocustos, 502
Habichuelas, 883	Heterocromatina, 13, 14f
Haemophilus influencae, 173-174	Hexogranasa, 425, 426f
Hajofitas, 74, 142, 1175, 1174f	Henosa fosfato, 425, 426f
Hatch, M. D., 291	Hexosa fosfato momenaa, 302t, 303t
Haya europea, 1085t	Hexosas, en las paredes celulares, 595f
Hedera helix, 678, 6781, 887	Hibrido de maiz, estentidad citoplásmica mas-
fases juvenil y adulta, 1082f, 1084	culma, 460
Hejecho, 712t	Hidátodos, 88, 814-815
Helechos, terpenos, 541	Hidrocarburos, emisiones vegetales, 337
Hellanthus agmus, 334f, 1139f	Hidrogenasa, 509
Heliotropismo, 325	Hadrónais, de las paredes celulares, 628-62
Hemiceluloses	Hidropónicos, 121
eutoensemblaje, 609-618	Hidroquinonas, 243
degradación, 628	Hidroxinitralo lusa, 563
estructurus, 601f	Hidroxipirevato, 284f, 286
microfibrillas de celulosa, 599	Histroxipiruvato reductasa, 2851
paredes celulares primarias, 592f, 593,	Hidroxiprolina, 519, 519f
601-602	Hidroxepropionato, 278
Hemo	Hiedra inglesa, <u>678</u> , 678f, <b>887</b>
complejo citocromo b <sub>6</sub> f, 241-243	fises juvenil y adulta, 1082f, 1084
hierro, 518	Ниетто
nitrato reductass, 490	carencia, 132
tipo b, 239, 239f	funciones bioquímicas en las plantas, 120t.
tipo c, 239, 239f	132
Herbiceas	niveles en tendos vegetales, 1191
alcaloides de los sumbionies fúngicos.	solución de Hoagland, 123-124
561-562	Hifus, 150

Hill, Robert, 219	disipación de la energia, 333-335, 1144-
Hiperacidificación vacuolar, 191	1146
Hipocotiles	distribución de robisco, 346
diferencia con las respuestas mediadas	epmastia, <u>1003-1005,</u> 1003f
por la luz del uzul y del fitocromo, 271	estrés hidrico, 1133-1143, 1144, 1145f
gen MONOPTEROS, 647-649	estructura general, 3f
gravitropumo, 846-851	evaporación del agua y transporte por el
mutames del fitocromo, 216	xilema, 95-97
percepción de la dirección de la luz, 770-	expansión celular y citoquininas, 974
77.	factores que afectan a las propiedades fo-
Hipodermis, 84	tosimiéticas, 346
Hipófisis, <u>645</u> , <u>651</u>	formas de enfrentarse al calor, 335-337
Hipótesis del atmidón-estatolito de gravitro-	fotomhibición, 337-339
pismo, <b>8</b> 50	función, 4
Нірохів	gradientes de asimilación de carbono, 344-
adaptaciones de las raíces, 1185-1186	346
daño a los tatios, 1184-1185	grosor de la cutteula, 1144
H*-PPasa vacuolar, 191	hiperacidificación vacuolar, 1911
Hippuria vuigaris, 1082	inducción indirecta de la floración, 1113-
HIRs. Velare Respuestas a alta uradianem	1114
Histéresis térmica, 1171	movimiento del cloroplasto, 323-324
Histidana quinasa, receptores de etileno, 1016-	movimientos nictusásticos, 734-738, 744
1019	nerviación, 95, 97
Histidina quinasa bacteriana de dos compo-	paraheliotropicas, 1146
penies, 1017-1019	percepción del estímulo fotoperiódico,
Hongland, Dennos R., 123	1102
Нојиз	producción de etileno, 994
absciatón, <u>851-852</u>	pubescencia, 1146
absorción de la loz, 319-325	redistribución del ácido abscisico, 1035
adaptaciones al calentamiento excesivo,	regulación de la temperatura, 52, 56
1156-1157	resistencia de la capa de aire estacionaria,
adaptaciones al sol y a la sombra, 322f,	201-103
325-326	resistencia estomática, 102, 103-109
njuste osmótico, £141-11-43	ruta de difusión del dióxido de carbono.
aplicación foliar de fertilizantes. 137	341-344
asimilación del sulfisto, 513	ruta del agua. 991
bacterías liberadas durante el daño por	seguizmento solar, 324
congelación, 1169	senescencia, <u>695-699</u>
biosintesis de giberelinas, 200	séntesis de auxinus, <u>813-815,</u> 820
curvas de respuesta a la luz, 328-332	sántesis y emisión de mopreno, 337
destino celular e información posicional,	simonas de las carencias minerales, 127-133
677-679	transición de fuente a numidero, 400-401
diahehotrópicas, 1146	transouración, 99-109

Hojns de sol, 325-326	Inducción fotoperiódica, 1102
ciclo de las xantofilas, 333-335	Inducción indirecta, 1113-1114
punto de compensación de la luz, 328	Infecciones
sintesis de isopreno, 337	defensas de las plantas, 570-576
Holoproteina, en fisocromo, 716, 718	euleno, 1011
Homogalacturonano, 601f, 602	Inflorescencia, del žirio vudo, 452
Hongos	Información posicional
producción de etileno, 994	destino celular, 677-679
respuestas de defensa de las plantas, 629	señalización inducida por ligando, 682-
Hooke, Robert, 1	683
Hordeum vulgaru. Véase Cebada	ingeshousz, Jun, 213
Hormones	Inhibidores
receptores, 807	de la tr-amilasa, 566
savia del flocma, 375	de la protemasa, 566-567
transporte a larga distancia por el floema,	del entieno, 998-999
410-411	del transporte do auxinas (ATIs), \$29-830,
visión general, 807-808	832-813
Hormonia antmales, 807	Inscisción floral, giberelmas, \$57-888
Huber, Robert, 227	Injeno, busqueda del estimulo floral, 1112-
Hamus, 80	13.04
Haso mirótico, 32, 33f	Inznovilización del nitrógeno, 487t
Hyoscyamus Niger, 1113	Inositol trifosfato (IP <sub>1</sub> ), 192-193, 473, 1055.
1	mio-laositol 6-O-metiltransferasa, 1147
IAA. Véase Ácido indol-3-acético	mio-Incastol hexafosfato (IP <sub>4</sub> ), 1055
IAA N-aspartato, 820	Insectos, secreción de citoquininas, 953
IAA-glicoproteinas. 220	Integrided tensional, #50
IAA-glucano, 820	Intercambio catiónico, 140-141
IAM hidrolasa, 216	Interrupción nocturna, 1099-1100
Identidad de los órganos florales	Invertases, 407, 425, 426f
modelo ABC, 1078-1080, 1079f	Inyección de aire, 94
Ditac 140	IPA. Véase Ácido indol-3-pirávico
Ikumunación, fijación del nitrógeno, 486–489	1P <sub>1</sub> , Véase Inonital trifosfato
Incorporación de auxinas, 824, 825-828	lpomea acuminata, 6971
Indol, <u>559t, 817-818,</u> 818f	Iris pseudacorsa, 1188
Indol-3-acetamids (IAM), <u>816</u> , 816f	Irraduncia, 317, 725
Indol-3-acetonstrilo (IAN), 815-816, 818	Irradiancia fotónica, 317
Indol-3-glicerol fonfato, 817, 818f	Isocitrato, 474£, 476
Indolecetil-2-O-mio-mositol, 819f	Isocitrato liasa, 474f, 476
Indolecetilespertate, \$19f	Isoflavonas. Véose Isoflavonoides
Inducción de tumor, por Agrobacterium, 954-	Isoflevonoides, 503, 545£, 554, 572, 573£
9.57 <sub>3</sub> 954 <i>E</i>	Isopentenil adenina (iP), 949
Inducción foliar, 1113-1114	Isopentenal adenina ribótido, 957

Isopentenii adenosina-5'-monofesfato	E .
(IPMP), 957	Lecasa, 612
Isopenteriil difosfato (IPP), 537f, 538, 893t, 894, 1032f, 1033	Lauciferos, 362
Isopentenii transferasa (IPT), 955, 957.958	del estroma, 23f, 24, 223, 226
Isopreno, 337, 892, 953	de los grans, 223, 226
Isoprenoides, 537	Lámina media, 6f, 591, 625
Isoquinolina, 559t	Láminas aucleares, 31, 36
Isotiocianetos, 564	Lantium, 531f
Isótopos, 350	Lattuca, 712s
Isozima deseturasa, 469	Lavatera, 324
	LDPs. Felase Plantas de día largo
3	Leche de coco, 946-947
Jagendorf, André, 248	Lechuga, 712r
Jasmonato, 473	Lectina del floema, 368
Jazznin, 1097	Lectures, 566, 505, 302
Judia	Leghemoglobina, 502-503
crecimiento de plantulas etioladas, 710f	Legumbres
nitrato y compuestos de nitrógeno en la	fijación del nitrógeno, 499, 499t, 502
savia del xilema, 494f	formas de transporte de nitrogeno, 509-
rhizobia, 499t, 500t	510
sintests de etileno en las hojas, 224	anhibidores de la ?-amiliasa, 564
transporte por al floema, 384	isoflevonoides, 554
Véase también Haba; Alubia; Victo faba	movimientos nictinásticos de las hojas,
Juncos de fregar, 129	734-736, 735f
Juvenibdad	ruta IAN, 815-816 Lemma, 323f
cambio de fase, 1081, 1085-1086	Lawr, \$10 Laucoplastos, 25 Lavadura
crecimiento del brote, 1082-1085	enutaciones en el transporto a través de
giberelines, 887, 890	membrana, 185
agnificado, 1086	producción de etilono, 994
	sensor histidina quinasa, 979
K	Ley de Fick, 60, 60f, 160
Kalenchoe, 1097	Ley de la reciprocidad, 726-727
Karpilov, Y., 291	LHCI 230, 230f
evat-Katareno, 882, 883f, 893t, 894	LHC11 230, 230f 256
Kaureno oxidesa, \$95	Ligandos de récéptores, 622
Klebsiella, 499t	Lignina, 2
Knop, Wilhem, 121, 123	composición, 549
Kok, Bessel, 236	paredes celulares, 549, 591, 610-612
Kortschack, H. P., 291	Lima, 191t
Krebs, Hans A., 434	Limbo de la hoja, 322f, 325-326
Kadzú, 337	T .
	ciclo de las xantofilas, 333-335

Limite de exclusión por tamaño, 40	absorción y emisión por moléculas, 209-
Limites de bajas de temperaturas, 1168	213
Limo, añadido al suelo, 137	adaptaciones vegetales, 325-326
Limoneno, 539, 541	cambio de fase, 1085
Limones, 191	características físicas, 206-209
Lamonoides, 541	compención entre plantas, 709-71 l
Lipasa, 474f, 475	espectro de acción, 214-215
Lipidos	germinación de la semilla, 732-734
conversión a carbohidratos, 473, 475	liberación de la domnición de semilla, 732-
energia almacenada, 464	714
functiones, 465	medsda, 317-319
Lípidos de membrana	parametros ecológicamente importantes,
daño por congelación, 1163-165	732t
fosfollpidos, 8, 9f	regulación de la biosíntesis de giberoli-
función en la membrana, 471-473	nas, 903-904
glicerolipidos polares, 466, 467f	proporción R/FR, 731-734
sintesis de glicerolipidos, 468-470	ritmos circadianos, 734-737
Lipidos de reserva	Luz del ezul
conversión a carbohidratos, 473, 475	fitocromo, 214
grasas y aceites, 463-465	fototropinas, 845
trincilgliceroles, 464-465	unhibición de la elongación del hipocoti-
Lipoxugenasa, 519, 519f	lo, 728-729
Lirio de agua, 1185	movimiento del cloroplasto, 323-324
Limo vudů, 452	nictinastia, movimientos de la hoja, 734-
Lisosomas, 20	238
Lixiviado	seguimiento solar, 324
de fertilizantes, 135	sincronización, 734
pérdida de nutrientes minerales, 135	Luz del rojo
pH del suelo, 141-142	control de la floración por el fitocromo.
Lixivindo de nitrato, 487t	L103-1264
Lianten mayor, 391	efectos morfogenéticos, 211
Lloyd, F E, 782	movimientos nictinásticos de las hojas.
Lluvia acida, 511	734-738
Lolium temudentum, 1088, 1105. LLIB	sincromización, 234
Longitud de onda de la luz, 206	Véase también Fitocromo, Proporción
_	R/FR
espectro de acción, 214 Lorimer, George, 280	
	Luz del rojo lejano
Lumen, de los tilacordes, 225, 238, 248 Lupmina, 559t	control de la floración por el fitocromo. 1103-1164, 1105-1106
Lupinus	efectos morfogenéticos, 711
alba, 494	fitocromo A. 739-740
succulentus, 324f	Féare rambién Fitocromo, Proporción
Luz	R/FR
absorción por las hojas, 319-326	101 IV
resources for us notes as a sec	

Luz ultravioleta	mutantes del ácido absolateo, 1031, 1033,
flavonas y flavonoles, 553	1033£, 1042-1043
fototoxicidad, 548	natrato y compuestos nitrogenados en la
inhibición de la elongación del bipocoti-	savra del xilema, 494f
ιο, <u>721-729</u>	raices en ambientes anóxicos, 1182-1184,
Lycoperateon	619
hirsanan, 1163f	reodumiento del cultivo, 1132t
esculentum, 24f Véase también Tomate	sección transversal de una hoja, 290f transporte de fotoasimilados, 407
M	tasa de crecimiento de la raiz, 693-694
Macronatrientes, 119	Vease también Zea mays
asimilación de cationes, \$14-518	Malato
solución de Hongland, 124c	cicio del acido cítrico, 438, 439
Madera, contenido en agua, 51-53	ciclo del carbono C., 291, 294f
MADS box, LOZS	despolarización de la membrana de las cé-
Maduración del fruto	lulas guarda, 1053-1054
degradación de la pared celular, 625-629	gluconeogénesia, 427
etileno, 997, 1000-1002, 1015	metabolismo ácido de las Crasuláceas.
tasas respiratorias, 458	297
Maduración. Véase Maduración des fruto	metabolismo lipidico, 474f, 475-476
Magnesio	regulación de la PEP carboxilasa, 298
carencia, 130	relaciones osmonos de las células guar-
complejos de coordinación, 515-516, 5156	dm, 782, 783f, 784
functiones bioquímicas en les plantas, 120t.	Malato deshidrogenasa
130	ciclo del ticido cítrico, 438
niveles en los tejidos vegetales, 1191	ciclo del carbono C., 293L 294f, 295
regutación de la rubisco por la luz, 280-	ciclo del gliorulato, 474f, 475-476
281	gluconeogenesis, 427
Matz	Malato potásico, 516f
absorción de nutrientes por la raiz, 147-	Malazo sintasa, 474f, 475-476
148	N-Malonii ACC, 996
cierre estoriático inducido por un défi-	Malonsi-ACP, 468, 469f
cit hidnes, 1138	Malonal CoA, 466, 469f
crecimiento de la plántula etiolada, 710f	Maler, 1085t
esterilidad citoplasmica masculma, 460	Mandioca, 564, L137
expresión génica de KNI en el meriste-	Manganeso
mp, 688f, 689	carencia, 131
factores de transcripción relacionados con	estado 5 del ciclo de producción de axó-
ABA, 1058-1060	geno, 238-239
fotomhibición, 339	funciones bioquiencies en las plantas, 120t,
granos de almidón, 301f	131
membolismo fermentativo, 429	niveles en los tejidos vegetales, 119t
mutante orange pericarp, \$17	Mangifera indica, LOSS
mutantes de giberelmas, 885f, 887-888	Mango, 1009, 1085
	D - 1

Manihot esculenta, 564, 1137	transporte de sodio, 1129-1180
Manosa, 376f	transporte de soluto, 159
β-D-Manosa, 595f	Membrana vacuolar, 20
Manzana, periodo juvenil, 1985)	Membrinas
MAP quinasa, 866, 1027	composición lipídica, 471-472
MAPKKK, serina/troonana proteins quimesa, 1022	daño por congelación, 1163-1165 de cloroplastos, 22, 24, 23f, 466, 468
Marcadores radiactivos, en la medida de la velocidad del floema, 378-379	de la mitocondria, 21, 22f estrés per calor, 1155-1156
Marchitanuento.	estructura, 8, 9f
punto de marchitez permanente, \$4	«media membrana», 29
Mns7, 932	movimiento del agua, 58-59
Material polimérico complejo, 614-6.5	ósmosis, 63
Matriz mitocondrial, 22, 435£, 436	Véase tombién Mombrana plasmática
MCP. Véase 1-metilelelopropeno	Membranas selectivamente permeables, 63
Mecanismos de concentración del dióxido de	Mendel, Gregor, 897
carbono	Mentol, 539
bombas de dióxido de carbono, 288-289	Meristemo apical, 5
ciclo del carbono C <sub>a</sub> , 289-296	ct-D-Apsosa, 595f
efectos sobre las respuestas fotosestéticas	crecamiento vegetal, 697-693
de las hojas, 349-350	sintesis de muximas, \$20
metabolismo ácido de las Crasuláceas,	Véase sambién Meristemo apical de le
296-300	raiz; Meristemo apical caulinar
«Media membrana», 93-94	Meristemo apical caulinas, 657
Medicago sativa	cambio de fase, LOXI-LOR9
fototropismo estimulado por la luz del azul. 369	competencia y vernalización, 1109-1110 estructura dinámica, 652
rhizobia, 499t, 500t	fases del desarrollo, 1081-1082
tolerancia a la congelación, 1169	gen SHOOTMERISTEMLESS, 651
Medicarpine, 573f	origen de las hojas, 662
Megapascales (MPs), 57	proteina KN1 y señalización célula a cé-
Melón, 393	lula. 674-675, 688f, 689
Membrana mitocondrial	regulación de la división celular por ci-
externs, 435f, 436	toquinanas, 962-964. 963f
interna, 435f, 436, 440-457	ristas de expresión génica, 679-681
Membrana peribacteroidal, 507	señalización bormonal, 683
Membrana plasmática	señalización inducida por ligando, 682-
estructura, 9f	6.83
functiones, 159	sintesis de auxinas, R13
permesbilidad al agua. 620-623	apsas funcionales y capss, 657-659
procesos de transporte, 181f	Meristemo apical de la raíz
sintesa de microfibrillas de celulosa, 594,	centro quiescente, 644, 668
598f	desarrollo, 643-645

divisiones celulares periolinales, 667	Mesofile
gen HOBBIT, 649, 651	absorción de la luz, 321-323
tipos de células madre, 667-669	ee plantas C <sub>1</sub> y C <sub>4</sub> , 289, 290f, 291
Meristemo fundamental, 642, 649	Mesofilo esponjoso, 322
Meristemo intercalares, 659, 886, 915-916	Metabolismo ácido de las crasuláceas (CAM),
Meristemos	296-300
carácter embrionario en, 656	inducido por estrés numético, 1146-1147
en el crecimiento y el desarrollo, 656-661,	Metabolismo de Itpidos, 463-476
691-693	Metabolismo fermentativo, 429
plantas determenadas, 660, 1132	Metabolitos secundarios
plantas indeterminadas, 660, 1132	compuestos fenólicos, 542-557
secundano, 659-660	compuestos nitrogenados, 558-569
transición del estado vegetativo al repro-	function, \$33-534
ductivo, 1070-1073	principales grupos, 536-537
Véase sambién Tipos específicos de me-	producción, 534-535
risiemos	rutas biosintéticas, 535f
Meristemos axclares, 659	terpenos, 536-542
Menstemos de inflorescencia, 661	visión general, 533-534
BED X (1768) 1, 23 L	Metabolitos secundarios nitrogenados
primarios y accundarios, 1072	ácido jaamónico, 567, 568
Mensternos de las raices lateraies, 659	alcaloides, 558-569
Meristemos del brote, típos, 659	aminoscidos no protescos, 565
Meristemos ectópicos, 962	ghiconidos cianogénicos, 562-564
Meristemos florales	gluccumolatos, 564-565
auxines, <u>861-862</u>	proteinas que impiden la digestión e in-
desarrollo de los órganos florales, 1070-	hibidores de la proteinasa, 566
1076	Metafase, mitosia, 32, 33f
transición a, 1070-1073	Metales pesados, en suclos, 142
visión general, 660	Methanococcus, 4991
Meristemos ptn. 684-686	Methemoglobmemin, 489
Meristemos premarios, 641 659	1-Metilciclopropeno (MCP), 999, 1015
Meristemos primarios de enflorescencia, 1072	3-Metilenoxindol, 821f
Meristemos secundarios	Mettl salicitato, 576
raices, 659	Metionma, 510, 992, 994
tipos, <u>659-660</u>	Método del bloque de gelatina dador-acep-
Meristemos secundarios de inflorescencia,	tor, <u>823-824</u>
1072	Micelio, (50
Menstemos vegetatīvos	Michel, Hartmut, 227
características embrionarias, 656	Micorrizas
crecimiento vegetal, 637-638	ectotróficos fúngicos, 150, 84
tipos, 659	ericaceous, 150
transición al meristemo floral, 1971-1972	movimiento de outrientes en la planta, 152
Mesembryonthemum crystaliuman, 298, 79 <u>2.</u>	orquidenceos, 150
1147f	tipos, 150-152

vesteulo-arbuscular de hongos, 151-152 Microcuerpos, 27-28	características semisutónomas, 25, 435- 436
Microfibrillas de celulosa	
	cicio fotosimético C <sub>2</sub> de exidación del car- bono, 238, 284f, 285-286
crecimiento difuso de la cétula, 613-615	
estructura, <u>593-599</u> , 596f	composición de ácidos grasos relaciona-
expansión celular lateral inducida por eti-	do con la tolerancia o la resistencia de
leno, 1005-,006	las plantas a la congelación, 1164t
formación de la pared secundaria, 669-	endosimbiosis, 260
672, 671F	estructaria y función, 21, 22f
microtúbulos corticales, 615-617	genoma, 25, 450-451
sintesis, <u>594-599</u> , 598£, 599£	metabolismo lipídico, 474f, 475-476
Microfilamentos	respiración, 457
corriente citoplásmica y crecimiento se-	acznejanzas con el flujo de electrones de
gún el eje de clongación, 34–35	cloroplastos y bacterias purpureas.
ensamblaje y despolimentatición, 31-32	250f, 251
estructure, 30	transporte transmembrana, 447, 448f, 449
modelo de tensegnidad del gravitropismo,	W
850	microtabulos, 32, 33f
Micronutrientes, 118	visión general de las etapas, 33f
adición al suelo, 136-137	Modelo ABC, de identidad de los órganos flo-
asimilación de cationes, 514-518	raies, 1074-1080, 1079f
solución de Hoagland, 1244	Modelo combinatorio, de cambio de fase,
Microtúbulos	1082
ensamblaje y despolimerización, 31-32	Modeio de «trampa de polimeros», de la car-
estructura, 30-31	ga del floema, 393-395
expansión lateral celular inducida por eti-	Modelo de fototropismo de Cholodhy-Went,
leno, 1005-1006	844-846
formación de la pered celular secundaria.	Modelo de la conscidencia, 1101
669-672, 672f	Modelo de la defusión pasiva de la carga de:
inestabilidad dusimica, 32	Goerna, 196
mitosis y citocinesis, 32-34	Modelo de anhibición directa de la dominan-
orientación de las microfibrillas de celu-	cia apical, 858
lose, 615-617	Modelo de la tensegridad del gravitropismo,
Mimosa, 7351, 736	250
Minarius cardinales, 370f	Modelo de flujo de presión, 379-356
Mineralización, 137, 487t	flujo bidireccioneal, 382, 384
Miosinas, 35	gradiente de presión, 380
Mirosinasa, 564	uniensibilidad al aporte de energia, 380.
Mitchell, Peter, 247	382
Mitocondras	
calcio, 192	poros de la placa porosa no obstruidos. 381-384
•	
características de su estructura interna,	predicciones del modelo, 381-382
435£, 436	Modelo del mosasco fluido, 8

Modelo quimiosmótico	cnoquinions y formación de la yerna, 968
fosforilación exideriva, 444-447	respuestas del fitocromo, 712t
fotofosfor(lación, 247-251	Mutación was, 681
principios básicos, 248	Mutaciones
transporte polar, #25-829	de ganascia de función, 674
universalidad, 247	de pérdida de función, 674
Mahl, Hugo von, 782	homeóticas, genes de identidad floral,
Moléculas anfipiascas, 10, 468	1075076
Moléculas polares, como el agua, 54-55	recesivas, 674
Molibdeno	Wante
biosintesia del ácido abscisico, (033	abh, 1060
carencia, 133, 490-491	agr. 852
funciones bioquímicas en las plantas, 120t,	crel, 964, 979
133	ctr1, 1021, 1024
nitrato reductasa, 490	dwarf1, 932, 936
niveles en los tejidos vegetales, 119t	ein2, 1022
Monocapa fosfolipidica, 29	el/3, 1107
Monocotiledôness	era, 1060
degradación del fitocromo tipo i, 220	err 1, 1016-1018, 1021
sistema radical, 143-144	fabl. 1165
Monogalactosildiacilglicerol, 466, 467f	flery (fry), 1061
Monooxigenasas, 519, 520	flacea, LO33
Monoterpenos, 536-542	floricavia, 1074
Monovinil protoclorofilida a, 259f	fiuce3, 1043
Montmorilonita, 140	gal-J, 919
Morfina, 559t, 560	gai-1, 918, 919, 920, 921, 922
Morfogénesia	knolle. 654-656
de la raiz, 564-666	la crise 923
relación auxinas/citoquininas, 967	mana, 299
Mosteza bianca, 728, 729	never-rupe. 1002
Motores moleculares, 251	mph1, 288
Movgeotia, 712t, 745	npq1, 792-794
Movilización de nutrientes inducida por ci-	orange pericary (orp), \$17
toquininas, 972-973	phot/, 789, 782-794, 795
Mucigel, 144	phot2, 789, 792-794
Mucilingo, 368. Véase también Proteinas P	phy4, 739, 795
Muerte celular programada (PCD), 461	phy8. 738
diferenciación de los elementos traquea-	procera, 923
les, 669-672, 671f, 672f	rant, 10.9
relacionada con la hipoxia, []27	rga, 920
senescencia, 698-699	rhs, 922
Munch, Ernest, 380	rms4, 959
Musáceas, 815	someone (sor). 848
Musgos	«slender», 916, 922, 923

sitleret, 1033	NADH deshidrogenasa, 441, 443, 453
spindly, 923	NADH deshidrogenasa resistente a la rote-
tms, 967	nona, 441f, 443, 453
wilty, 1045	NADH-GOGAT, 495£, 496
yellow-green, 718	NADP Vease Nicotinamida adenina dinu-
Mutantes	electrico fosfino
aba, 1033, 1041-1942	NADP:glicoraldehido-3-fosfato deshidroge-
abi, 1041-1042, 1056, 1057, 1059-1060,	nasa, 275, 279, [155
[170	NADPH deshidrogenasa, 432, 441, 443
atf, 160	NADP malato deshidrogenasa, 279, 293t,
ap. 1076	295NCED, 1032f, 1033
ma1, \$27-\$25	ND <sub>a</sub> (NADH), 443, 453
ch, 681	NDPK2. Véase Nucleósido difosfato quinam 2
cry. 756-757, 788, 795	Necrosis / Lesiones nectróticas, 695, 699
de la triple respuesta, 1016	de nutrientes minerales, (27-133
de respuesta constitutiva, 923	negra, 130
deficientes en giberelmas, 916	Neljubov, Dunitry, 991
del etrieno, 1010, 1015	Nemisodos de la raíz, 953
fass, 653-654	secreción de citoquininas, 953
gnom, <u>647</u>	9"-cis-Neoxanista, 1032f, 1033
hbt, 651	Nerhow oleander, 1155
homeóticos florales, 1075-1076	Nervica, 95, 97
hy, 716, 728-729, 739, 786, 787, 788,	Neurospora, 265
1107	Nicotiana
insensibles a ABA, 1056, 1057, 1059-	estudios del estimulo floral mediante in-
1060	pertos, 1112
lec1, 652	representation 1083
mp, 647-649, 685	transición de fuente a sumidero en hojas, 400-401
que revierten al fenotipo, 459	
shr, 649 toc. 737	humores genéticos, <u>969-970</u> Nicotuna attenuata, 562
Ion, 653-634	Nicotiana sylvestris
vp. 1033, 1033f, 1043, 1059	antiflorigeno, 1115
Mutantes de respuesta a giberelmas	estudios del estimulo floral mediante in-
clases, 916	percos, 1112
defectos en la transducción de settal, 916-	Nicotiana tabacian
917	aparato de Goigo, 17f
mutantes «ulender», 922, 923	celulas guarda, 107f
represores DELLA, 921, 922, 923	Nicotina, 558, 561f
represores GAI y RGA, 918-920	Nicotmamida adenina dinucleótido (NADH) estableción del nitrato, 490
N	esumilación del sulfato, 513
NADH. Véque Nicotinamida adenina dinu-	caciona de transporte electrónico, 440-442,
cleóndo (NADH)	441f

cíclo del ácido eferico, 436, 437, 438	Nitrito reductasa, 492
cielo fotosansético C <sub>2</sub> de oxidación del car-	Nurogenasa, 133, 499
bono, 284f, 285-286	complejo enzimitaco, 507-509
estructura, 421f	Nitrógeno
fermentacion, 429	funciones bioquímicas en las plantas, 120t
glicólisis, 424, 426f	niveles atmosféricos, 486
reactiones redox, 421, 423	niveles es tejidos vegetales, 1191
Nicotmamida adenina dinucleótido fosfato	solución de Hongland, 123
(NADP)	Nitrosaminas, 489
asiradación del nitrato, 490	Noche subjetiva, 1092
asimilación del sulfato, 513	Nódulos
eiclo de Calvin, 270, 271, 274, 275, 275f, 276-278	fiyación de nitrógeno, 502-507 menstemático, 505
estructura, 421f	Nonasacáridos, 629
reacciones redex, 421, 423	Nopalma, 955f
reducción de NADP en la fotosintesis.	Nastac, 499, 4991
219, 231, 245	NPA 685, 829, \$32, 833, 861, L007
ruta oxidativa de las persosas fosfato, 431-	NPPB, 1053
432, 433 f, 434	Nucleación del hielo, 1166, 1168
Nictinastia, 734-738, 244	bacterias, 1369
Niel, C. B. van, 213	
Niguel	criptocromos, 794
carencia, 133	estructura y funcsón, 10-14
funciones biológicas en las plantas, 120t,	filamentos intermedios, 30, 36
133	movimiento del fitocromo, 750-752
niveles en tejudos vegetales, 119t	Nucleoides, 25
Nitella, 34, 169	Nucléolo, 13
Nitrato	Nucleosomas, 12, 14f
asimilación en raíces y tallos, 493	Nocieósido difosfato quinasa 2 (NDPK2),
ciclo del nitrógeno, 486-489	756
efectos tóxicos, 489-490	Nudos, 4
intercumbio aniónico, 140	Número celular, 690, 691
solución de Hoagland, 124t	Nutrición mineral
transporte por el xílema, 377	absorción de iones por la raiz, 147-148
Nitrato de plata, 999	carencias, 125-133
Nitrato reductasa,	elementos esenciales, 118-121
conversión del nátrito en amonio, 492-493	amcorrizas, 149-152
znolibdeno, 133	soluciones outritivas, 121-125
regulación, 491-492	sucios, 138-142
estructura y functiones, 490-491	técnicas especiales, 121-123
Nitrificación, 487t	visión general, 117
Nitrilasa, 815, 818f	Féase también Asimilación de mitrientes
Nitrilos. 564	Nutrientes reinerales, 117
Nitrito, conversión en amonio, 492-493	cambio de fase, 1085

elementos esenciales, 118-121	sincrenización, 1090
ilixiviado, 135	Oscilador. Véase Oscilador circadiano
Nymphoides peliata, 1008, 1185	Oscilador endógeno. Féase Oscilador circa- diano
0	Osmolalidad, 64
OAA. Petise Oxalacetato	Osmolitos, 1172
OAS. Véase O-acetilserina	Osmorregulación, de las células guarda, 782-
OAS-nol liess, 513	786
Octopina, 955f	Oxalacetato (OAA), 294f
Olefinas, 992, 1019	ciclo del ácido citrico, 437, 437f
Oleosinas, 29, 465	ciclo del glioxilato, 474f, 475-476
Oleosomes, 29, 465-466, 471	gluconeogénesis, 427
Oligogelecturonemos, 630	metabolismo acido de las Crasuláceas,
Oltgosactridos con enlace O. 18	297
Oligosacarinas,629	Oxalis, en coseta, 1911
Unoclea, 712t	OxIAA. Véase Ácido extendol-3-acético
Opinas, 955	β-Oxsdación, 474f, 475
Opuntia, L153	Oxidesa, en e) ensumblaje de la pared celu-
Opuntia phaeacantha, 1915	lar, 6.0
Organizador micleolar, 13	Oxidasa alternativa, 443, 451-453, 460
Organismos fijadores del nitrógeno, 498-499,	Oxido de etileno, 992
499t, 500t	Óxido nátrico, (NO), 1050
Organogénesis, en el desarrollo de la hoja,	Oxigenación, fotorrespiración Véase Foto-
661-663	mespunción
Organos florales	Oxigenasas, 519
formación, 1069-1070	Oxigeno
meristemos florales, 1070-1080	singlete, 253
Organulos productores de energia, 21-27	efectos sobre la respiración, 461
Féase también Cioroplastos, Mitocondria	2-Oxoglutarato, 437f, 438, 459, 495f, 496
Organulos semiautónomos, 25, 26	2-Oxoglutarato deshidrogenasa, 454
mitocondras, 435-436	
Orizalina, <u>617</u> , 617f	P
Ornitum, 5594	Patl, A., 809f
Ortofosfisto, 281, 305, 306, 307	Pacloburazol. 891, 895, 921
Ortóstico, 373	Par de punteadurs, 89, 90f
Osbourn, Arme, 570	Paraheliótropos, 325
Oscilador circadiano, 734	Paraqual, 246
bucie transcripcional de retroalimentación	Parasponia. 5001
negative, 748-749	Paredes celulares primarias, 4, 4f
cambio de fase, 1092	composición. 592-594
Características, 1089-1092	diversidad morfológica, 590-591
fotoperiodismo, 1093, 1099-1100	ensambluje durante la citocinesis, 610
modelo de comodencia, 1101-1102	herarcetulosas, 592f, <u>593</u> , <u>601-602</u>
mutantes roc. 737	patrones de expansión, 612-617

pectinas, 602-606	Véase también Parón axial; Patrón radial
tintesis de microfibrillas de celulosa, 593-	Patrón radial
599, 598f, 599f	señalización célula a célula, 686-689
sintesis de polimeros de la matriz, 600	enocinests, 654-656
Paredes celulares secundarias, 4, 4f	durante la embriogénesis, 642, 645-646
descripción general, 191	genes SCARECROW y SHORT ROOT,
estructura y composición, 609-611	649
formación durante la diferenciación de los	división celular esterotipica, 653
elementos trasqueales, 669-672, 671f,	Patrones de nervinción, 96-97
672f	PC DAG aciltransferasa, 471
Parénquina	PCMBS, 398
carga del floema, 195-198	Pectato cálcico, 516f
del floema, 362	Pectina esterasas, 6/M
pared primaria, 590f	Portina metil esterasas, 610, 629
recuporación de la división celular en zo-	Pectinas
nas de abscisión, 944-945	cambios posteriores à la expansión de la
transporte pour de ajouras, 822-829, 837	pered. 628-629
Parénquima del xilema, 195-198	degradación, 628
Parénquima vascular, transporte polar de las	matriz de polisacáridos, 602-606
auxines, 825, 837	paredes celulares primarias, 592f, 593-
Раглепосагра,	594
Particula de reconocimiento de la señal (SRP),	Pelargonidina, 5521
15f, 17	Pelos glandulares, 539
Particulas del suelo	Pelos radicales
clasificación por turnaños, 139-140	absorción de agua, 85
intercambio catiónico, 140-141	absorción iónica, 193
orgánicas, 139	absorción radicular, 147-148
Particulas en roseta, 597, 598f	desarrollo, 147
Pascales (Pa), 57	etileno, 1003f, 1008-1009
Pasiflora	Penicillium 991
maliformiz, £163	Pentosas, en las puredes celulares, 595f
vaerulea, 1163	Peonidina, 552i
Paper	PEP carboxalasa
formación de tubérculos, 906	ciclo del ácido cítrico, 439
tolerancus a la congelación, 1171	ciclo del carbono C <sub>e.</sub> 292-294, 294f. 295
Patógenos, defensas de las plantas, 570-576	con mótopos del carbono, 350-351
Patrón axial	estrés inducido, 1147, 1147£
divisiones celulares estereotípicas, 653	estrés por calor, 1155
charante la embriogénesis, 641, 643-645,	fosforitación, 298-299
6456	gluconeogénesis, 427
geo GNOM, 647	metabolismo lipidion, 474£, 476
Patron de formación	regulación de la glicólista, 430
citocinesis, 652-656	PEP Féase Fosfoenolpmuvato

PEP carboxílasa quinasa, 298	Peróxido de hidrógeno,
Pepino	ciclo fotosinténeo C <sub>2</sub> de oxidación del car-
movimiento de proteínas por el floema,	bono, 283, 285
410	estalhdo oxidativo, 629
tejido viscular primario, 670f	respuesta hipersensible, 571
Péptido	Perunisumas, 27, 28f, 283, 284f, 285-286
schal, 17	Peso fresco, 690
trinsito, 258	Petuma, 864, 1113
Pérdida de calor	Petunia hybrida, 1113
de las hojas, 335, 1144-1146	Petunidina, 552t
рог еудрогаснов, 335	P6, 1103
Pérdida de la diferenciación, 6.72	estructura, 717f
Perfil metabolico, 431	forma del fitocromo fisiológicamente ac-
Periciclo, 5	trva, 715-716
procembium, 646	enterconversión a Pr. 713-715
ratces laterales, 666	movemiento hacia el núcleo, 751
Penderrots, 533, 600	pH citoplismico
Perilla crispa	distribución de IAA, 822
estudios del estímulo floral mediante in-	respuesta de la raíz a la gravedad, 855-
jertos, <u>1112, 11.4</u>	materials because for examples and a second solver developed to the second
inducción fotoperiódica, 1201 inducción indurecta, 1114	ruta de transducción de señal inducida por
	muximus, 806
Perillo fraticoso, 4941	Véase también pH citosólico
Período de latencia	pH citasélico
del fitocromo, 224	canales de la membrana plasmática de las
para el crecumiento inducido por auxines.	célules guarda, 1054
man al continuous to branks and albana	deficiencia en oxugeno, 1183a1184
para el crecimiento inducido por gibere- linas, 914	transducción de seña) inducida por ácido abscisico, 1058
respuestas a la luz del azul, 782	Véate también pH citoplásmico
Portodo, de un ritmo circadiano, 734, 1090,	pH de la savia, y ficido abscisico, 1035
1091f	Pholoris concriencis, 202
Periodo de oscuridad, respuesta fotoperiódi-	Pharbitis, 1100, 1104
CII. 1099-1100	Phaseolus coccineus, 553
Permanganato potásico, 993	Phaseolus vulgaris
Permeabilidad de la membrana, 164	crecumiento de plántulas etioladas, 710f
estudios con membranas artificiales, 173	dominancia apical, 857, 858
valores típicos de permeabuidad, 173f	deración del día, 1097
Permeasas AUX1, 833f, 834, 853	formus de transporte de nitrógeno, 509-
Peroxidasa	510
degradación del IAA, 820-822, 821f	rhizobia, 499t, 500t
ensamblaje de la pared celular, 610	sintesis del etileno en hojas, 994
lignificación de las paredes celulares, 612	transporte por el floema, 385
maduración de la pared, 629	Phleum pratense, 23f

Photorhizobium, 499, 499t, 500t	transporte mitocondrial transmembrana,
PHYA, 1105	447, 448, 4491
PHYB, 1105, 1107	Piruvato descarboxilasa, 429
Phycomycas, 769, 770	Piruvito deshidrogenasa
Phytophthora, 629-630	ciclo des ácido címico, 437, 437f
Picea	reguinción, 454
engelmannui, 1168	Piruvato ortofosfato diguinasa, 291, 293, 295
sitchensis, 332f	Piruvito quinesi
PIF3, 751-752	glicolists, 426f, 428, 430
Pigmento azul, 552	regusación, 456
Pigmentos accesorios, 211-212	Pistulos, 1073f
membranas de los tilacoides, 224	Piston zativian
terpenos, 536	células de compeñía, 370f
Pigmentos bilma, 211f	deficiencia de oxigeno, LL&I
Pigmentos fotosintéticos	formas de transporte de nitrógeno, 509-
complejo antena, 216-218	510
estructura y características, 211f, 212	respuestas del finocromo, 712t
Féare también Clorofila(s)	rhizobia, 499t, 500t
Pine, 1169	transporte y acumulación de citoquininas,
Pinos	959-960
cétules criboses, 367f	Feme rambido Guisante
resistencia a la congelación, 1162	PKS1 Véase Sustanto 1 de la finocrarno quienesa.
respuestas del fitocromo, 712t	Place celular, 32-33, 25f, 605
Pinus	Placas cribosas, 366
contorta, 1169	Placas de perforación, 89, 901
restrosa, 367f	Plaga del sur de la hoja de spatz, 460
P1P2, 473	Plantago major, 391
Piper auritum, 713	OTTO STATE OF THE PARTY OF THE
Piperidina, 559t	aculticas, y etileno, 1008
Piretroides, 539	anuales de triverno, y vernalización, 1108
Piridoxal fosfato, 497	de sol, proporción R/FR y percepción de
Pirofosfistasa, 293t, 293, 300f, 301, 302t, 304t	la sozzbra, <u>731-732</u>
Perrolidena, 559t	de sombra, proporción R/FR y percepción
Pirrolidina-5-carboxilato sintasa, 1147	de la sombra, Z31-732
Pitrolizidina, 559t	en roseta, <u>883, 886</u>
alexioides, 559	enanas insensibles a las giberelinas, 917
Piruvato	leñosas y aclimatación al frío, 1167
biosintesis de terpenos, 537f, 538	sensibles a la inundación, LIAL
ciclo del ácido cítrico, 436, 438	tolerantes a la sal, 142
cacio del carbono C <sub>io</sub> 293	tolerantes a la mundación. 1181
estructura, 427f	Plantas C <sub>2</sub> , 291
fermentación, 429, [183-1184]	con isótopos del curbono, 350-351
glicólism, 425, 426f	efectos de la temperatura en la fotosta- teses, 352

efectos del dióxido de carbono en la fo-	período oscuro, 1097-1099.
tosintesia, 346-348	respuesta a la luz del rojo lejano, 1105
estrés por calor, (153-1154	transporte del estimulo floral, 1102-1103
patrones de incorporación de carbono, 299	Plantas de dia corto-largo (SLDPs), 1097,
rendimiento cutamon, 329	1113-1114
Plantas C., 289	Plantus de dia largo (LDPs)
con isótopos del carbono, 350-351	amiflorigeno, 1115
efectos de la temperatura en la fotosin-	características, 1096, 1097, 1098f
tesis, 352	control de la floración por la luz del azul,
efectos del dióxido de carbono en la fo-	1106-1102
tosintesis, 349-350	estudios del estimulo floral mediante in-
estrés por calor, 1153	yertos, 1112-1114
mecanismos de concentración del dióxi- do de carbono, 349-350	floración inducida por giberelinas, I I 17- 1318
patrones de ancorporación de carbono, 299	fotorreceptores, 1104, 1105-1106
regulación de la PEP carbendasa, 298-299	inducción indirecta, 1113-1114
tasa de transpiración, 109	interrupción nocruma, 1099-1100
Plantes CAM	modificación de la floración por la juz del
con (sótopos del curbono, 350-351	rojo, 1106
mecanismos de concentración de CO <sub>3</sub> ,	percepción del estímulo fotoperiódico en
349-350	la hoja, 1102
patrones de incorporación del carbono, 299	regulación epigenética, 1110
tesa de transpiración, 109	retros circadamos, 1105-1106
Plantas con flores, 2. Féase también Angios-	transporte del estimulo floral, 1102-1103
permas	Piantas de dia largo-corto (LSDPs), 1097
Plantas con semillas, 2. Véase tombién An-	Plantes de dia neutro
gios-permas, Girnnospermas	características, <u>1097</u>
Plantas cualitativas	estudios del estimulo floral mediante in-
de dia corto, 1096	Jersos, 1112-1214
de dia largo, 1096	Plántulas
Plantes cuantitatives	análisis cinético del crecimiento, 691-693
de dis corto, 1096	de crecimiento etrolado, 709, 710f
de dia largo, 1096	estrés por calor, 1152-1153
Plantas de dia corto (SDPs)	fitocromos, 722, 739, 741-742
caracteristicas, 1096, 1097, 1098f	fotomorfogenesis, 709-71.
estudios del estimulo floral mediante in-	triple respuesta, 991, 998, 1005-1006
jertos, 1112-1114	Plésnulas etioladas
fotorreceptores, []03-1[04	desarrollo de eloroplastos y citoquinmas, 973-
hiporesis del reioj, 1100	974, 9735
inducción indirecta, 1113-1114	gancho apical inducido por etileno, LOO7
interrupción nocturna, 1099	miveles y localización del fitocromo, 721
znodelo de la coincidencia, 1101-1102	723
potcepción del estimulo fotoperiódico en	respuesta del fitocromo a una alta irradian-
la hora 1107	con 227, 728

Plasmalema, 8 Véase también Membrana	Polisactridos, 18
plasmánca	Polisacándos de la matriz
Plasmido Ti, 954-957, 954f. 967, 976	cambios posteriores a la expansión de la
Plasmidos, 954	pered. 628-629
Plasmodesmos, 194	hemicelulosas, 601-602
conexión entre los elementos de? tabo cri- boso y las células de compañía, 369-	paredes celulares pramarias, <u>590, 592-594,</u> 592f
371	pectinus, 602-606
estructura y función, 39-41	sintesis, 600
mesofilo de plantas C <sub>a</sub> , 289, 290f, 291	Politerpenos, 537f, 538
penetración en las paredes celulares, 591	Polypodium vulgare, 541
primuros, 39	Polytrichum, 712t
secundarios, 40	Popular, 337
señales transportadas a larga distancia por el floema. 410-411	Populus tremuloides, 1169 Porfuisa, 518
señalización célula a célula, 631	Porfobilmógeno, 259f
tipos, 39	Poro estomásico
Plastos	apertura, 107-108
biosíntesis de ácido abscisico, 1031-1035	células guarda, 103-104, 106
biosintesis de giberelmas, 8931, 894-896	resistencia a la difusión, 102, 103-109
carbohidratos como sustratos de la guico-	Poro nuclear, 11, 13f
hsis, 424, 425	Poros de la piaca cribosa, 382-384
interconversion, 26	Polamogeton pectinatus, 1185
membranas, II	
sintesis de fitocromobilisa. 717-718	carencia, 129
simesis de glicerolípidos, 468-470 tipos, 22, 24-25	flujos regulados por el fitocromo, <u>736.</u>
Véase también Cloroplastos	funciones bioquímicas en las plantas, 120s.
Plastociumma, 239, 243	129
Plastohidrogumonas, 240, 243	gradiente electroquimico a través de las
Plastoquinonas, 227, 240, 243, 247, 255	mices, 196f
Plastosemiquinona, 240	intercambio catiónico, 140
Pluta	prveles en tejidos vegetales, 119t
etileno, 999	osmorregulación de las células guarda,
receptores de etilego, 1019	782, 783f, 784
Proumatéforos, 462	procesos de transporte hacia el interior y
Poáceas, 815	el exterior de las células, 180
Padocarpus, 611f	Potencial de difusión, 164
Poiseuille, Jean-Léonard Marie, 62	Potencial de difusión de Goldman, 170
Polaridad axial, 641	Potencial de membrana
Polifenoles, 556	componentes, 93
Poligalacturonasas, 1012	en el equilibrio iónico, 165, 167
Polarribosomas, 16f	formación, 164

fosforilación oxudativa, 444-445 recuperación, 171-173	Pr. 1104 cambios conformacionales inducidos por
transporte de protones, 171-173	ie loz, ZIR
Potencial de Nemst, 167	estructura, 216
Potencial de presión, 65	interconversión a Pfr, 213-715
doi agua del suelo, 8 i	Procursor hipofisario, 651
presión de turgencia, 70	Programme and the second
ruta de transporte del agua, 63	medida, 57
xilema, 74-75	potencial hidrico, 64
Porencial de soluto, 64-65	Presión critica de oxugeno (COP), 1182-1184
modelo de flujo de presión de transporte	Presión de turgencia
por el florms, 379-386	como presión hidrostática positiva, 65-66
variabilided en les plantes, 74-75	factores que le afectan, 70-72
Potencial electroquimico	modelo de flujo de presión, 379-386
definición, 163	movimiento del agua, 69
formación en los tilacordes durante la fo- tosintesis, 243	movimientos de las células guarda, 107- 108
Potencial en reposo, 169-170	movimientos nictinásticos de las hojas,
Potencial gravitrópico, 110f	734-71R
Petencial hidraco	paredes celulares, 51, 70, 621-622, 623f
definición, 64	potencial hidrico, 66, 68
del suelo, 81	reparto de los fotossimilados, 403
estado hidrico de la planta, 73-74	significado de valores positivos, 74
estrés por salenidad, 1177	vecuoles, 19-20
expansión de la pared celular, 621-622.	Presión hidromática, 57, 65
622f	movimiento del agua, 66, 68
modelo de flujo de presión para el trans-	presión positiva del xilema, \$7
porte por el floema, 379-386	Presión hidrostática negativa, 95, 100
osmosis, 63, 64-70	evaporación de agua de las hojas, 95, 97
presión de turgencia, 70	teoria de la cobesión-tensión de la savia ca-
principales factores que le afectan, 64-66	condexte, 93
punto de marchitez permanente, \$4	Presion radical, 87-88, 95
rutus de transporte de agua, 85-86	Priestly, Joseph, 213
variabilidad de los componentes en las	Primordio folur, 662
plantas, 74-75	sintesis de auxinas, 513, 820
Potencial mátrico, 65, 81	Primordio audular, 505, 506f
Potencial osmótico, 64-65	Primula kewensis, 16f
carga del floema, 389-390	Proentocianidinas, 555
célules guarda, 107	Procumbium, 642, 646
ruta de transporte de agua, 106f	Proceso de Haber-Bosch, 487
Potencial químico, 63, 160-163	Proceso de ciaboración de la maita, 890
fosforilaçión cudativa, 444-445	Producción de calor
mecan ismo quimosmótico, 247	proteina desacopladora, 453
Day of a single in Joseph The (Denset) 900	puts de la condessa elémentaise. 461 463

CCP1, and character in rever an open control, 1973
748-749
CLV3, 681
COP1, constitutiva de morfogénesis, 750
CTR1, 1022, 1024
D1, 225£, 236, 255, 339
D2, 236
EIN2, 1022
EIN3, <u>1022,</u> <u>1024</u>
EREBP. de unión a ERE, 1023
Fe, 508
GAI, <u>919, 920, 921-922, 923-925,</u> 934
GFP, de fluorescencia verde, 250
GNOM, 683-685
GRP, rice on glicina, 606
H, 285
Hpt, histidina fosfotransferasa, 982-983
HY5, 250
KN1. 674-676
L., 285
LEA, 1038, 1148, 1149-1150r
LHY, de elongación tardía del hipocoti-
lo, 747, 748,749
MoFe, 50#
P 285
PP1 368
PP2, 368, 410-411
PRP rice en prolana, 606
psaA, 244
psaB, 244
psbS, 255
gumasa CK2, 749
quinasa CLV   682
RAN1, 1019
relacionada con MYB, 747
RGA, 919, 920, 921-922, 923-925, 934
SPA1, 750
SPY, 934
T. 285
T, 285 TOC1, 748
TOC1, 748
TOC1, 748 URF13, 460
TOC1, 748

ancladas, 10, 11f	KNOTTED1, 674-676
asociadas con las membranas, 10, 9f, 11f	motorus, 3.5
cloroplastos, 224-225	periféricas, 10, 11f
desacopladom, 453	que interfieren la digestión, 566
ferrosulfurada de Rieske (FeS <sub>n</sub> ), 241	reguladoras, señalización célula a cólula, 633
filamentosa del floema, 368	reguladoras de la respuesta, 755-756
fosfatasa ABI, 1056-1058	relacionadas con la parogénesis (PR), 572,
mitocondriales, 25	1172
que impiden la digestión, 566	secretoras, 17, 18
savia del floema, 375	sensores proteicoa, 255
secreción, 17-19	Proteinas de transporte a través de membrana
atmesis, 14-18, 15f	acuaporinas, 186
transporte a largas distanctas por el floe-	analises canéticos, 182-184
ma, 410-411	bombes de calcio, transportadores anti-
oteinus	porte y canales, 191
ARR Tipo A, 982, 983-984	H'-ATPasa de la membraca glasmática,
ARR Tipo B, 981-984	186-189
abundantes en la embriogénesis tardia	H'-ATPasa vacuolar, 178, 189-191
(LEA), 1018, 1148, 1149-1150(	H'-pirofosfitusa vacuolar, 191
afines de choque térmico, 1159	identificación, sistemiento y cloración de
anaeróbicas del estrés, 1188-1189	genes, 184-186
antena de ciorofila arb, 230	proteines formadores de canales, 174-176
anticongelantes, 1166, 11171	proteinas transportadoras, 175f, 177
AUXI/IAA <u>867-870</u>	transportadores simporte y antiporte, 179
de arabinogulacturos (AGPs), 607-608, 682	visión general, 173-174
de choque térmico (HSPs), 1148, 1157-	Proteínas exportadoras de aniones auxina,
1160, 1171	R28.829. Véase rambién proteinas PIN
sensores de oxígeno. 281	Proteinas G
sensores del voltaje, 288	sefialización del filtocromo, 752-753
de histéresis térmica (THPs), 1121	transducción de señal de giberolinas, 933
del complejo de captura de la luz I	Proteinas homeodominio, 624
(LHCI), 230, 230f	Proteina P, 285, 410
del complejo de captura de la luz II	elementos del tubo criboso, 368-369
(LHCI), 230, 230f. 256	savia del floema, 375
del movimiento, 411, 689	Proteixus PIN, 684, 685
de unión de auxinas (ABPs), 841-843, 865	como proteinas exportadoras de auxinas,
estructurales, on las paredes celulares, 594,	manufacido e a dende la casacidade a des
606-608 6-6-6 28 812 822	recirculación a y desde la membrana plas-
fosfatasa, 38, <u>812-833</u>	mática, <u>826-829</u> , 828ff
globulares, 40 historia, 12	redistribución lateral de las auxinas en las
integrales, 10, 11f	raices, 854-855, 854f Proteina quinasas
integrales de membrana, en tilacoide, 224,	dependientes de cyclina (CDKs), 38, 916.
237 233f	064-065

proteinas exportadoras de auxinas, 832-	Pueraria lobata, 337
833	Puertas, 175
regulación del ciclo celular, 37-38	Pulvino, 324, 736, 735f
rutas de desarrollo, 676-677	Puntendura de membrana, en el xilema, 89
serina/treonina, 1021-1022	Punto de compensación de la luz, 328
transducción de señal del ácido abscési-	Punto de compensación de la temperatura,
co, 1055-1056	1154
Proteasoma, 38, 720	Punto de marchitez permanente, 84, L143
Protociorofila, 27	Puntos de luz, 326
Protodermis, 642, 646	
Protofilamentos, 30	Q
Proton ATPases	
activación irreversible, 296	Q <sub>4</sub> , 240
despolarización de la membrana, 1053	Q <sub>8</sub> , 240
en las membranas glasmáticas de las cá-	Quelantes, 125
luins guarda, 279-782	Quelantes de hierro, líberados por las ruces.
salida de protones inducida por auxmas,	517, 518
839-843	Queratmus, 31
transporte de sodio, 1 179-1 180	Quercitust, 829f
Véase también Bombes de protones	Quercus
Proton-pirofesticusa, 178, 191	emisión de hidrocurburos, 337
Protonema, 968	estrés hidrico, 1[44]
Protones, pH citosólico, 171	periodo juvenil, 10451
Protoporfirina IX, 259f	Quercus robus, 1085t
Protoxilensa, 506	Quimeras periclinales, 678-679
Provacuolas, 20-21	Quimiotaxis, 503
Primus	Quinases, 253
ceresse, 191t	Quinesmas, 35
pensylvanica, 1169	Quinetina, 947
virginiana, 1169	Quinos blancs, 724
Pseudomonas	Quinolizidinii, 559t
savastanos, 816	Quinonas, 240, 243, 556
syringae, 1169	Qustina, 572
PSI. Véase Fotosistema l	Quatina oligosacárido, 504-505
PSII. Véase Fotosistema II	Quatina obgosaciando sintasa, 504
Prierômetro, 623	
Psalocibina, 559t	ш
Psoraleno, 547f	Rábano, 494f, 975f
Preridofinas, 712t	Radiación fotosintéticamente activa (PAR),
Pterines, 490, 787-788	319
Pubescencia, 1146	Radical hidroxilo, on la respuesta hipersen-
Puentes de hidrógeno, en el agua, 54, 56	sible, 571
Puentes electrostáticos, 515-516, 515f	Rafinosa, 376f, 377, 393f, 394

Raices adventicias, 660, 859	transporte no polar por el fíoema, 833-834
Raices anoxicas	transporte polar de auxmas, 822-823
absorción de agua, 87	zona de agotamiento de nutrientes, 149
daño, [182-1184	zona de elongación distal, 853
daño a los tallos, 1184-1185	Ramnogalacturonano I (RG I), 592f, 601f,
Raices de refuerzo, 143	602, 603
Raices laterales	Remnogalecturonano 11 (RG II), 603
inducidas por auxinas, 859-861	cr-L-ramnosa, 595f
origen, 666	Romenculus sceleratus, 1008
Raices nodales, 143	Reyos, 660
Raices primarias, 143	Reservée de Hill, 219
gen MONOPTEROS, 647-649	Resociones anapleróticas, 439
gravitropismo, 849-851	Reactiones del estroma, 219, 223
Raices semmales, 143	Resceiones en los tilacoides, 207, 219
Reiz	Receptor de la citoquiama CRE1, 951, 978-
absorción de agua, 84-68	979, 981, 982-983
abapresón de nutrientes sónscos, 147-148	Receptor de la ferredoxina, 256
adaptaciones a los suelos saturados de	Receptores
agua, 1185-1186	de ácido abecísion, 1048-1049
ajuste cemético si déficit hidrico, 1141-	de auxines, <u>E65-E66</u>
18 10	de la proteina quinasa, 676-677
asimilación de hierro, 516-518	del estimatorento, 850
animilación de nitrato, 490-493	Ferredoxma, 256
biosintesia de giberelinas. 201	hormonas, 807
carencia de culcio, 130	SRP, 17
carencia de potasio, 129	Tensión, 850
crecimiento inducido por auxinas, 836-837	<ul> <li>Féase tambén Roceptores de citoquini-</li> </ul>
crecimiento inducido por etileno, 1003f	nas, Receptores de etileno
deficiencia de oxígeno, 1180-1189	Receptores de citoquantoss
estructura general, 3f	CRE1, <u>951,</u> 978-979, <u>981,</u> 982-983
estructura y extensión, 3f, 143	idestificación, 977-979
etileno y formación del pelo radical, 1006-	Receptores de etileno, 1012, 1024
1009	caracterización, 1016-1019
función, 2	cofactor de cobre, 1019
gravitropiseno, <u>251-256</u>	ERS1 1018
microrrizas, 149-152	ETR1, 1017-1019, 1074
patrón radial, <u>647,</u> 686-689	ETR2, 1018
permeasa AUX1, 833£, 834	regulación de la ruta negativa, (020-102)
plyotante, 144, 145f	Recuperación después de una herida, 863
rizosfera, 143	863f
sintesis del ácido abscásico, 1034, 1035-	Red de Golgi trans, 18
1036	Red de Harug, 150
stratesis y transporte de citoquininas, 959-	Reducción, caclo del carbono, 270, 274-275
	Darbotters enclants de borres \$17

Regeneración, auxinas, 863, 863f	transición de sumidero a fuente en hojas.
Regnelitation diphyllum, 1008	400-401
Regulación autónoma, 1080	Véase también Beta vulgaris
Reguación de la temperatura, y transpira-	Remolacha silvestre, 372
ción, 52, 53	Rendimiento cotentico, de la fotosintesis, 218.
Regulación epigenética, 1110	329, 352
Regulación génica	Reparto
deido abselsico, 1058-1060	competición entre tejidos sumidero, 405-
nurxirus, <u>865-870</u>	406
epigenética, 1110	de fuente a sumidero, 408
etileno, <u>1022-1023</u>	definición, 402
fitocromo, <u>745-757,</u> 755E	entre fotosistemas, 255-256
luz del azul, <u>773-774</u>	entre los tajados sumidaro, 403
sistemas fuente-sumidero, 409	fuerza del samidero, 406-407
Regulación por acumulación de sustratos y	Represores DELLA, 921, 922, 923
productos, de la respiración, 454-457	Reserption, 559t
Rejuvenocimiento, 1083-1085, 1086	Resistencia a la congelación, 1167-1169
Relación ABA/GA, dormición de la semilla,	Resistencia a la difusión
1041-1042	resistencia de la capa de aire estacionaria.
Relación ADP/Q, 444	101-102
Resación de Bowen, 336	resistencia estomática, 101, 103-109
Relación fuente-sumitiero, 408	transparación, 100
Relación raiz/tallo, ácido abscisico, 1045-	Resistencia a la segula
1047, 1046f	disminución del área folsar, 1133-1134
Relajación de la tensión, 618, 621	efectos de las condiciones climáticas y del
Relojes biológicos	suelo, 1131-1132
«genes del reloj», Z4R	tipos, 1131
hipótesis del reloj, £100-1101	Resistencia al estrés, 1129
ritmes circadianes, 1090-1092	Resistencia de la capa de aire estacionaria,
nincronización, 1092-1093	101+302
Remolachs	difusión del dióxido de carbono. 341-344
crecimiento estimulado por giberelinas.	Resistencia de la fase Equida, 343
890	Resistencia del especio aéreo intercelular, 343
floems, 387f, 389f	Resistencia del mesofilo, 343
fuentes y sumideros, 371-372	Resistencia estornática, 101, 103-109
transición de sumidero a foente en hojas,	difusión del dióxido de carbono, 343
400-401	Resistencia sastémica adquirida (SAR), 575-
Véase también Beta vulgaris, Remobicha	576
nzucarera	Resonancia electrónica de espín, 236
Remolacha azucarera, 371-372	Respiración
inhibición de la caulescencia por inge-	cicio del ácido eltrico, 436-439
meria genética, 910-911	disminisción de la energía libre, 420-421
pérdida de agua y ganancia de carbono. 11425	ocuaciones generales, 420, 423 en oscuridad, 458

glicólisis, 424-434	774
inducida por etileno, 459	regulación de las relaciones osmóticas de
mitocondriu, 21	las células guarda, 782
mitocondrial, 458	transducción de señal, 794-799
punto de compensación de la temperatu-	visión general, 765-767
ra, L154	Respuestas cualitativas, 1080
regulación, 454-457	Respuestas cuantitativas, 1080
relación con otras rutas. 457	Respuestas del fitocromo
rendimiento total de ATP, 449-450	a bajas fluencias, 726, 727-728, 740r
transporte de electrones y síntesis de ATP,	distinción por las necesidades lumpiosas,
440-457	724-725
visión general, 419-424	respuestas de alta uradiancia, 727-728
Respiración aeróbica,	respuestas de baja fluencia fotorreversi-
definición, 419	bics, <u>726-727</u> , 727f
rendimiento total de ATP, 449-450	respuestas de muy baja fluencia no foto-
visión general. 419-424	rreversibles, <u>726, 739-740</u>
Fease tambien Respiración	tipos, 723
Respuestas a alta trradiancia (HIRs)	variabilidad en el período de latencia y
comparación con otras respuestas, 7401	tiempo de escape, 724
duración de la irradiancia, 727-728	Respuestas facultativas, 1080
espectro de acción de plantas verdes, 729-	Returna de bruyas, 952
730	Reticulo endoptismico
espectro de acción de plántulas etioladas,	biosintesis de giberelinas, 893t, 894-896
728-729	cak10, 19t
estimulación de la floración por la luz del	estructura y función, 14, 16£, 17
raja, 1185-1106	gravitropismo. 850
Respuesta forzada, <u>1080</u>	isozima desaturisa. 469
Respuesta htpersensible, 570-572, 699	nodni, \$50, <u>851</u>
Respuesta para evitar la sombra, 231-732,	plasmodesmos, 39
738	prolina hidroxilasa, 519
Rospuestas a la luz del azul	proteina de unión a auxinas, ABP1, 865-
apertura estomática, 274-279	
cinéticas y período de latencia, 781-782	receptores do etileno, 10.9
criterios de identificación, 765-770	sintesis de glicerolípidos, 468-470
diferencias con la respuesta al fitocromo,	Reticulo endoplásmico liso, 14, 16f
<u>765-767</u>	áreas cribosas, 365-366
fotofisiologia, 786-794	oleosomas, 29f
fototropismo, 767-770	Reticulo endoplásmico nodal, 850, 851
mbibición de la elongación del tallo, 771-	Reticulo endoplásmico rugoso (RER), 14, 16
773	Retraso de la desecación, 113.
mutante apq/, 792-794	Retrosina, 559t
piantas sensibles a la dirección de la luz.	Rhizobia, 499, 499t, 500t
770-771	eficiencia en la fijación del nitrógeno, 509

formación del pódulo, 503-507	Rissima, 573f
Rhizobnam, 499, 499t, 500t	Ritmos circadianes
etti, 500t	características identificadoras, 734, 1090-
teguninostarum by phaseoli, 500t	1092
leguminostarum by trifoln, 500s	control de la floración por la luz del azul,
Legiuminosiarium by vicion, 500t, 504	1106-1107
meliloti, 504	disminución de la amplitud, 737
tropicil, 500t	cambio de, 1092
Rhizophora, 462	expresión génica, 237
Rhodobacter, 227	fitocromo, 734-738
Rhodopseudomonas, 499t, 500t, 502	floración en plantas de día largo, 1105-
Ribosa-5'-fosfiito, 273f, 276, 432	1106
Ribosa-5'-fosfato isomerasa, 2741	fotoperiodistrio, 1100-110)
Ribésido	genes del reloj circadiano de Arabidopiis,
de citoquíminas, 949	737-738
de difudrozentina (DZ), 949f, 951, 959- 960	movimientos nictinásticos de las hojas. 734-738
de zestina, 559-960, 971	regulación de los genes LHCB, 747-748
Ribosomas, 13, 16f	señales que afectan a la determinación,
Ribétidos de citoquiminas, 949	1091-1092
Ribuiosa bisfosfato carboxitasa/oxigenasa	Ritmos libres, 1090
(rubisco)	Rizomas, LLR7
ciclo de Calvin, 272, 273f, 274t	Rizosfera, 143
que la fotosimienco $C_2$ de condeción del car-	acidificación de la raiz y asimilación de
bono, 285t	hierro, 516-517
como factor limitante de la fotosintesis,	RNA de transferencia de citoquintras
316-317	biosintesis, 956f, 957-958
distribución en hajas, 346-348	bases =hipermodificadas**, 95.
estrés por calor, 1155-1156	RNA mensajero (mRNA)
fotorrespiración, 283	señalización célula a céluja. 648-649
isótopos del carbono, 350	reguladores negativos de la señalización
regulación por la luz, 280-282	del ABA, 1060-1061
temperatura, 287-288	sintesis de proteinas, 17, 15f
Ribulesa-1,5-bisfosfato (RuBP) , 316	RNA ribesómico (rRNA), 14
ciclo de Calvia, 271-272, 273£ 275£	Robie. Véase Quercus
fotorrespiración, 283, 284f	Roble americano, 337
Ribulosa-5-fosfiito, 273f, 276, 432, 433f	Roble inglés, 1085r
Ribulosa-5-fosínto epimerasa, 273f, 274t	Rosa, 1085t
Ribulose-5-fosfico isomerisa, 273f, 274t	Rosaccas, 816
Ribulose-5-fosfato quinasa, 274t, 281	Roscoe, H. E., 727
Ricina	Rotenoides, 554
composición de la savia del flocura, 374t	Rubesco. Véase Ribulosa bisfosfato carboxi-
metabolismo de Lipidos, 474f, 475	hss/ougenen
Ricinus communits, 374t	RuBP Vease Ribulosa-1.5 histostato

Rudbeckia, 553f	relacionada con las auxinas, 865
Runex, 191t	respuestas a la fuz del azul, 794-799
Rum	
de glicerolípidos en eucariotas, 471	\$
de glicerolipidos en procarrotas, 471	Sacarous
del ácido siguimico, 543, 544f	cata de azócar, 890
de la floración autónoma/versalización.	cinga del Ωoema, 386-397
1119f, 1120	cinéticas del transporte, 182-184
de las pentosas fosfato, 421, 456f	descarga del florma, 397-400
de la triptamina, 235	cambio de fase, 1085-1086
del metileritritol fosfato (MEP), 537f, 538	estructura, 376f, 427f
JAN, 815-816	Somerón, 1119f, 1120
1PA, 815	glicólssu, 425, 426f
malónica, 543, 544f	osmorregulación de las células guarda,
oxidativa de las pentosas fosfisto, 431-434	782, 783f, 784
TAM, 815	regulación de las fuentes y sumideros, 409
terpenoide, de la biosíntesis de las gibe-	rendimiento total de la respiración aeró-
relinas, 892-896	bica, 449-450
transmembrana, \$5	savia del floema, 375
Rutas de desarrollo	tolerancia a las beladas, 1166
célula a célula, 681-689	transporte a corta distancia, 387
genes de factores de transcripción, 674-	Sacurosa fosfato fosfatasa, 304t
676	Sacarota fosfato sintasa, 304t, 405
principales claves, 671	Sections sintesu, 407, 425, 426f, 597, 599f
proteine guineses, 676-677	Secerosa-6-fosfetesa, 305
redes de interacciones génicas, 679-68]	Secarosa-6-fosfato fosfatasa, 305
Véase también Embriogénesis. Desarrollo	Secerosa-6-fosfeto sintasa, 305
floral, Crecimiento y desarrollo:	Soccharum officinarum, 890
Crecimiento y desarrollo radical	Sechs, Julios von, 121
Deserrollo de la semilia	Saco embrionario, 639
Rutas de fuente a sumidero, 372-374	Sal, acumulación en suelos, 1173
Rutas de transducción de señal	Sales sódicas, 1173
исписе», 1861	Sabda de protoces inducida por auximas, 839-
deido abseisico, 1047-1061	843
calicio, 745	Salinidad, 1173
citoquininas, 977-984	Salmización, 142
estimuladas por patógenoa, 573-575	Salix. 1169
etileno, 1016-1024	SAM, 994
Stocromo, 752-757	Santanea, <u>736,</u> 744, 1093
giberelines, <u>925-936</u>	Sepontnas, 542, 570
gravitropismo radical, 855-856	Sassure, Nicolas-Théodore, 121
regulación géruca indepenediente de ABA,	Saturación hidrica, efectos sobre la respura-
1152	ción, 461-462

Sauce, 339, 1169	Sequota sempervarens, 92, 1085t
Sauromatum guitatum, 452	Screen, 284f
Savia, 368	Serma acetil transferasa, \$12
Savia del floema, 374-379	Serma hidroximetiltransferasa, 285t
Schoenoplectus lacustris, 1187	Sesquiterpesos, 537, 538, 572, 573f
Scirpus maritimus, 1187	SHAM, 452
SDPs. Véase Plantas de dia corto	Silene, 1113
Secuoya, 108St	Silicatos, 140
Sedimento, 139-140	Silicio
Sedoheptulosa-1,7-bisfosfatasa, 273f, 274t, 279	carencia, 129 funciones bioquímicas en las plantas, 120
Sedoheptulosa-1,7-bisfosfato, 273f, 276	niveles en los tejidos vegetales, 119t
Seguimiento solar, 324	Sembiosis, 139
Sciento, 121	Simplesto
Semile	carga del floema, 388-389-388f, 393-396
contenido hídrico, 51-53	descarga det floema, 397, 398f
embriogénesis, 619	movemiento iónico, 191
enteno y dormición, 1008	plasmodesmos, 194
maduración del fruto, 1900-1902	señalización célula a célula, 688-689
níveles de ácido absolsico, 1037	Smaprio, 548
oleosomas, 465-466	Sinapis
Semillas oleaginosas	respuestas del filocromo, 7121, 728, 229
metabolismo lipidico, 473, 475	transporte del estimulo floral, 1102-1103
nintesis de glicerolipidos, 468-470	Sinapis alba, <u>728,</u> 729
Sempervivium, 1153	Sincronización. 234, 249, 1090, 1092-1093
Senescencia	Sinorhtzobium, 499, 499t, 500t
ácido abscisico. 1047	fredit. 500t
citoquininas, 971-972	meliloti, 5001
definición, 699	Sintounas, 654
muente celular programada, 698-699	Sintesis de almidón
proceso, 69\$	cloroplastos, 301, 302£, 303t
tipos, 696-697	competición con la sintesia de la securo-
visión general, 695-696	sm. 306-308
Sepescencia foliar Vécre Senescencia	efectos de la temperatura sobre el proce-
Senescencia monocárpica, 697, 971	50, 352
Sensor histidina quinasa, 977-979	asignación de fotoasimilados, 402-405
Setal de localización nuclear, 12, 15f	Sintesis de ATP
Señal de transducción de señal estimulada	asundación de fosfato, 514
por patógenos, 573-575	flujo cicisco de electrones, 245
Sefalización	fosforilación a nivel de sustrato, 426f. 427
cétula a cétula, 682-689	fosfordación oxidativa, 422, 440, 443-449
hadrofóbica, 1812	fotofosforilación, 247-251
hormons3, 683-686	fotosintesis, 219
înducida por ligando, 682-683	metabolismo fermentativo, 429

Sintests de giberelinas	Som
efectos mediambientales de la transcrip-	estudios del estimulo floral mediante in-
ción génica, <u>902-907</u>	jertos. 1112-1114
enzimas, 896	estrés hidraco inducido por la posición de
fitocromo, 734	la hoja, 1145f, L146
inhibidores, 891, 895, 196	formas de transporte de nitrógeno, 509
promovida por auxtras, 907-910	510
regulación, 902	gravitropismo en hipocotilos, \$47-848
rura rerpenoide. 892-896	pódujos radicales, 500£, 502
tejido activo, 902	periodo de latencia para el crecimiento ut-
Sintesis de IAA	ducido por auxinas, \$37-\$38
dependiente de triptófano, \$15-816	período oscuro, 1899
undependiente de triptôfimo, \$16-\$.7, \$18f	proteinas de choque térmico, 1157
Sintesis de sacarosa	rendamiento de cultivos. 113t
competición con la síntesis de atmidón,	rhizobia, 499t, 500t
303-304t, 306-307	senescencia monocárpica, 696f
efecto de la temperatura, 352	transferencia de fotoasimilados, 374
en el citosol, 304-306, t	Léase también Glicine max
asignación de fotoesimilados, 402-405	Solenicess, \$16
Sistema de crecimiento con almacenamien-	Solución
to de nutrientes, 121, 123	de cultivo, 121-123
Sistema de transporte férrico-fitosideróforo.	de Hongland, 123-125
517	de Hongland modificada, 123-124
Sistema ferredoxina-tiorredoxina, 279-280,	del suelo, 138-140
434	Soluciones nutrinves
Sistema radicular fibroso, 144	formulaciones, 123-125
Sistemas de lejidos, 2-5, 3f, 4f, 6f	hidropónicas, 121-123
Sistemina, 567, 569	Solutos, potencial hidrico, 64-65
Skoog, Folke, 858, 947	Solution competibles, 1141
Stack, C R., 291	Sondas de presión, 623
Sodio	Sorbitol, 1141
acumulación en el suelo, 1173-1174	Sorghan bicolor, 1140f
carencia, 131	Sorge
celulas vegetales, 169	efectos del estrés hidraco, 596f
compartimentalización en la vacuola,	gitucós dos cianogénicos, 562
1177-1178	Spinacia oleracea
efectos tóxicos, 1176	floración inducida por giberelinas, LL28
functiones bioquimicas en les plantas, 120t,	proteines astrongelantes, 1166
131	regulación de la biosintesis de giberelinas
encorporación por la raiz, (1.76.	por el fotoperiodo, 906
niveles en tejidos vegetales, 119t	Stachelm, Andrew, 850
transporte a través de la membrana plas-	Stellaria media, 494f
mática y del tenoplasto, 1179-1180	Sudeda maritima, 1175
transporte fives de las células 187	Submina ES

composición química, 532-533	Sumidero
funciones, 533	compensión por los fotoesimilados, 405-406
localización, 529, 532-533	descarga del fioema, 379, 397-400
Succinato, 474f, 476	fuerza, 406-407
Succinato deshidrogenasa	asignación y reparto de los fotoasimila-
cadena de transporte electrónico, 441f,	dos, 402-404, 405-411
442	señalización a larga distancia, 408-411
ciclo del ácido oftrico, 437f, 438	transición de foente a sumidero en hojas.
Succinfl CoA sintetasa, 437f, 438	400-401
Suelos	Superenfriamiento, 1168
acumulación de metales pesados, 142	Superestriamiento profundo, 1168
acumulación de sales, 1173-1174	Superóxido, 247, 255, 518
capacidad de campo, \$0	estalado oxidativo, 629
características físicas, 79-84	respuesta hipersensible, 573
conductivided hidraulice, 83	Supertixido dismutasa (SOD), 255, 1188
fertilizantes, 136-137	Suspensor, 644
nutrición mineral de las plantas, 138-141	Sustancias enoprotectoras, 1168
salinización, 142	Sustancias syntlares a las giberelinas, 883
Suelos arcilloses	Sustrato I de la filocromo gumasa (PKSI),
capacidad dei suelo, 80	756
características físicas, 79-84	Synachococcus elegantes, 2381
conductividad hidraúlica, 83	Simechocytis, 257
Suelos arenosos	5,772 - 727 - 7
capacidad de campo, 80	7
caracteristicas fisicas, 79, 80t	2.4.5-T. 1013
conductividad hidraúlica, 83	Tabaco
Suelos encharcados	antiflorigeno, LLLS
absorción de agua, 86	citoquianas y crecumiento radical, 962-
actividad de los mycrourganumos anae-	264. 963f
róbicos, 1181-1182	citoqueninas y senescencia de la hoja, 971-
edeptaciones de las plantas, 1165-1187	972
efectos sobre la respiración, 461-462	determinación floral, 1086-1089
epinastia, 1004-1005	distribución de IAA en células, 822
membolismo fermentativo, 429	estudios del estimulo floral mediante in-
Suelos salinos, 142	jertos, 1112-1114
Suzfato	fitoalexinus, 572
asimilación, 511-514	regulación de la glacólisia, 430
yeso, 141	respuesta de la pared celular à patógentis.
Sulfato sódico, 142	629-630
Sulfito, 511-512, 511f	sección tranversal del tallo, 604f
Susfito reductasa, 512	sintesis de citoquizinas y transporte, 959
Sulfalipidos, 466t, 467f	transición de fuente a sumidero en hojas.
Sulfuro, 512	400-401

Véase también Tabaco Maryland Mam-	Telofuse, mitosis, 33f
moth.	Temperatura foriar
Tabaco Maryland Mammoth, 1095f	estrés hidraco, 1144-1146
antiflor(geno, 1115	estrés por calor, 1153-1154
estudios del estimulo floral mediante in-	regulación, 335
pertos, LL12	Temperatura(s)
respuestas fotoperiódicas, 1095-1096	efectos sobre la biosíntesia de giberelinas,
Tabaco transgénico, lípidos de membrana y	906-907
sensibilidad a la congelación, 472	efectos sobre la fotosintetia, 352-355
Tallo	efectos sobre la respiración, 287-288
crecimiento inducido por auxinas, 835-	muerse por calor, 1153
837	óptima de respuessa, de la fotosintesis,
estructura general, 3f	100
function, 2	vernalización, 1080
periodo de latencia para el crecimiento in-	Véase también Duño por congeleción,
ducido por auxinas, £37-838	Estrés por calor
transporte de auxinas por el parénquima	Tensión, 57, 65
vascular, 837	superficial, 57
Véase también Vástago	Teoria de la cohesión-tensión para el ascen-
Tamaño del sumidero, 406	so de la savia, 93
Tamarix, 1177	Termotalerancia
Taninos, 554-557	inducidii, 1152
condensados, 555	proteinas de choque térmico, LL60
hidrolizables, 556	Terpenoides. Véase Terpenos
Tava	Terpenos o terpenoides, 464
de crecimiento elemental relativa, 695	crecimiento y desarrollo, 538-539
de fluencia, 317t, 317	estructura, 536
Tasas respiratorias	funciones de defensa, 539-542
de toda la planta, 454	rutas biosintéticas, 537f, 538
factores ambientales que les afectar. 461-	Tetraperol, 260
THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TO SERVE OF THE	Tetraterpenos, 537f, 538
variabilidad de tejidos y órganos, 459	Thermopsis montana, 322f
T-DNA, 954f, 955-957, 967, 976	Theman, Kenneth V., 858
Tejido	Thiapsi arvenue, 907
calloso, 945	TIBA, \$29, \$32, \$5\$
dérmico, 3f, 6f	Tidestromia oblorgifolia, 1154-1155
fundamental, 3f, 6f, 649	Tidaczurón, 950
vascular 3f, 6f	Tigmotropismo, 843
Tetido vascular	Tilacoides, 23£, 24
diferenciación, 863-864	distribución de la energía entre los foto-
gen MONOPTEROS, 647-648	sistemas, 255
procambium, 646	fotosintesis, 206
raices, 143-147	organización, 223
transporte del ácido abscísco, 1035-1036.	oxidación fotosonética del agua, 237-239

proteínas integrales de membrina, 224	metabolismo de fosfolipidos, 1054-1055
separación espacial de los fotos:sternas I y II, 225-227	proteina quinasas y proteina fosfatasas, 1055-1056
Tioglucosidasa, 564	receptores del ácido abacísico, 1048-1049
Tiosulfato de plata, 472	regulación de la expresión génica, 1058-
Tolerancia	1060
a la congelación y ácido abscisico, 111169-1171	reguladores negativos, <u>1056-1058</u> , 1060- 1061
a la congetación por limitación de la for-	rutas independientes de calcio, 1058
mación del hielo, 1166-1167 Véase	Transducción de señal del etileno
(ambién Aclimatición al frío	ordenación de los componentes de seña-
a la desecución, 1037-1038, 1131	lización, LO24
a ja deshidrátación, U41	proteina transmembrana EIN2, 1022
al estrés, 1129-1130	receptores de etileno, <u>1016-1023</u>
Tomate	regulación de la expresión génica, 1022-
maduración del fruto inducida por etile-	1023
no, L002	serina/treonina protoina quinasa, 1021-
meristemos alargados, 685-686	1022
mutante concerto-verde, 718	uso de los sustantes de la triple respuesta
mutantes del ácido abactaco, 1033	para estudios. 1015
resistencia a la congelación, 1163f	Transferencia de energia
ruta IAN, <u>815-816</u>	entre los pigmentos antena, 228-229
Tonoplasto, 20, 170	por la ciorofila, 209
H*-ATPma vacuolar, 189-191	por resonancia, 228
procesos de transporte, 181f	Transglicosilasas, 628
mansporte de sodio, 1179-1180	Transición de fuente a sumidero, 400-401
Toro, B9, 90f	Transparáción
Totipotencia, 669	custicular, 532-533
Texicidad	definición, 53
amonio, 490	diferencia en la concentración de vapor
nitrato, 489	de agua, 100
salinidad, 11.73	difusión del vapor de agua fuera de las
sodio, 1173	hojas, 99-100
Vease también Fototoxicidad Toxina HmT 460	prescapaies factores que lo controian, 100- 103
Traducción, 14, 15f	regulación por la temperatura, 53, 55
Transaminación, 495f, 497	resistencia a la difusión, 101-103
Transcetolasa, 273f, 274t, 276	Transpiración cuticular, 1144
Transcripcion, 14, 15f	Transportador, 181f
regulada por ia tuz. 749-750	ADP-ATP, 447, 4480, 449
Transducción de señal del ácido abecísico	unalista emético, 182
sumento de las concentraciones de calcio-	antiporte, 179, 175f, 187
citosólico, 1050-1052	antiporte AtNHXL, 1180
despolarización de la membrana, 1053-	antiporte protón-calcio, 186, 192
1054	antiporte sodio-protones, 180-181, 1180

antiporte SOS, 1180	acusporinas, 59
de auxinus, AUX1, 827-828, 829-830,	de las hojas a la atmósfera, 97-109
832-833, 833f	difusion molecular, 60-62
de electrones Y <sub>2</sub> , 239	efecto sobre in fuerza que lo dange y so-
de fosfato, 3031, 305, 447, 448f, 449	bre la conductividad hidraulica, 69-70
de sodio-potasio, 1128	flujo de masas en el suelo, 83
fosfato/triosa fosfato, 303t	flujo de masas que genera la presión, 88-
HKTI, 1178	97
N-RAMP, 1022	osmosis y gradientes de potencial hídri-
proteinas, 175f, 95-96	co, 63-68
simports, 179, 1817, 186	presión de turgencia, 69
simporte protón-auxinas, 827	transpuración foliar, 88-97
samporte protén-fosfato, 514	vasión general de la continuidad auelo-
simporte protén-sulfato, 511	planta-aunósfera, 82f, 110-111
simporte de sacirosa y protón, 390-393,	
401, 409	Transporte de auxinas
SUC2, 391-392, 410	flavonoides, 832-833
SUT1, 392, 393, 410	unhibidores del transporte de auxinas, 829
Transportador simporte H*/IAA . Véase	transporte no polar por el floema, \$33,834
Transportador simporte proton/auxmas	transporte polar, 822-829
Transportadores	uso cicheo de PIN, 830-831, 831f
ABC, 181f, 192	Transporte de electrones (en la fotosintesis)
de caseto de umión al ATP, 178, 181f, 192	centro de reacción del fotosistema II, 236,
Transporte, <u>L59, 596</u>	237€
activo primario, 177, 180	clorofilas del centro de racción, 236
activo secundario, 178, 179f, 180	complejo citocromo b <sub>e</sub> f. 241-243
electrogénico, 178	complejos integrales de membrana, 232-
electroneutro, 178	233. 233f
Véase tambiés Transporte por el floema	esquema en Z, 231-233
Transporte a coma distancia	excitación de la elecofila y reducción de
de sacarosa, 387	la proteina transportadora de electro-
descarga del floema, 397	nes. 233-235
Transporte acropétalo de auxinas, 823, 825	feofitma y plastoquinonas, 239-240
Transporte activo	flujo ciclico de electrones, 245
bombas electrogénicas, 171, 178	fotoesimilación, 521-522
definición, 160	herbecidas, 246-247
ecuación de Nernst, 167-168	localización en las membranas de los ti-
hidrólisis de ATP, 178-179	lacoides, 225-227
primario, 177	
proteínas transportadores, 177	oxidación del agua, 237-239
Transporte antiporte de calcio, 192	proteinas transportadoras entre los foto-
Transporte basipétalo de auxinas, 823-825	sestemas I y II. 243
Transporte de agua, 58-59	reducción del nitrito, 492
absorción por las raices, 84-88	reducción de NADP*, 245
	visión general, 231

Transporte de electrones (en la respiración) enzimas únicas en las plantas, 442-443	tailos de dicotiledóneas, 837 transporte no polar por el floema, 833-834
organización, 441-442, 441f	velocsdad, 825
transporte de intercambio de sustratos y	Transporte por el floema
productos, 447, 448£, 449	carga del floema, 386-397
visión general, 422, 440-442	descarga del floema, 397-400
Transporte de membrana	estimulo floral, 1102-1103, 1117
movimiento iónico, 160-173	estrés hidrico, L143-1144
procesos de transporte, 173-182	función de los elementos cribosos, 362-
transporte de proteinas, 173-174, 182-193	364
Transporte de nitrato, 141	ginnospermas, 386
Transporte de protones, potencial de mem-	gsateriales transportados, 374-379
brans, 171-173	modelo de flujo de presión, 379-386
Transporte de solutos	primeros experimentos, 363
active y pasive, 160-173	asignación y reparto de los fotoasimila-
membrana plasmatica, 159, 1816	dos. 402-411
movimiento inónico a través de las mem-	rusas de fueme a sumidero, 372-374
branas barrera, 164-173	transicion de sumidero a fuente, 372-374
principales fuerzas motoras, 160	transporte a larga distancia de las molé-
procesos de transporte a través de las	culas de señalización, 410-411
membranas, 173-182	velocidades de transporte, 378
proteinas de transporte a través de las	Transporte por el xilema
membrimas, 182-193	características físicas, 93-94
transporte iónico en la raíz, 193-198	caren. 195-198
Transporte sónico	cevitación, 94
a través de las membranas barreras, 164-	evaporación del agua de las hojas, 95, 97
173	gradientes de presión, 92
distinción entre el equilibrio y el estado	presión radical y gutación, #7-88
estacionario, 167	teoría de la cobesión-tensión, 93
visión general del proceso a través de la	Trapezond (cultivo de tabaco), \$115
membrana plasmática y del tonoplas-	Traqueidas, 6f. 89, 90
to, 181f	Trébol, 362f
Véase también Transporte de solutos	formas de transporte de nitrógeno, 509-510
Transporte pasivo	rhizobat, 499t, 500t
a través de membranas. 160-173	sección transversal del tallo, 589F
definición, (60	Trébol blanco, 494f. L097
ecuación de Nemst, 166-167	Triacitghomoles, 29, 464
potencial quimico, 160-163	almacenamiento en oleosomas, 464-466
proteinas transportadores, 177	características estructurales, 465
Transporte polar	componentes de los ácidos grasos, 465
basipétalo, 822-823	conversión en carbohidratos, 473, 474£ 475
definición, 822	sintesis, 46E-470
Independencia de la gravedad, 423-425	p-Trifluorometaxicarboni)cianuro fenilhi-
modelo quimtosmótico, 825-829	drazona (FCCP), 447

Trifolium	ID
formas de transporte de nitrógeno, 509-	Ubiquinona, 441f, 442, 453
510	Ubiquítina, 38
rhizobia, 500t	degradación del fitocromo, 720
sección transversal del haz vasculor, 363f	factores de respuesta a las auxinas, 869
sección transversal del tailo, 587f	protessas inducidas por el estrés, 1148
Trifolium repens, 1097	UDP, 425, 426f
Trigo, 737, 1097	UDP-glucosa, 597, 599f
Trigo de invierno, 1170	glicólisis, 425, 426f
Triosa fosfato	síntesis de sacarosa, 305
ciclo de Calvin, 273f, 274, 277-278, 281-	Umbeliferinas, 546, 547f
282	Umbeliferuna, 547f
como factor limitante de la fotosíntesia,	Umbral de turgencia, 621
316-317	Unidades de isopreno, 536
control de la síntesis de almidón y saca-	Urensa, 133
rosa, 306-308	Ureidos
asignación de fotoasimilados, 402-405	estructura, 376f
glicólisis, 424-425, 426f, 427	formas de transporte de nitrógeno, 509-
statesis de almidón, 301, 301f, 302t	510, 510f
sintesis de sacarosa, 303-304t	transporte por el xilema, 377
temperatura, 354	Uridina, 506
Triosa fosfato isomerasa, 273f, 274t, 303t	Uridina difosfato D-glucosa, 597, 599f
Triple respuesta al etileno	UTP, 425, 426f
expansión lateral celular, 1015	Uva. 191t
gancho apical, 1007	Uvas sin semillas, 889
Triptófano, 815	Uvas sin semillas Thompson, 889f
Triptófano monooxigenasa, \$16	
Triterpenos, 537f, 53f, 570	V
Triticism aestivum, 1097	Vacuola, 19, 20
tRNA. Véase RNA de transferencia	ajuste osmótico, 1141
tRNA-IPT, 957-958	ATPasa, 189-191
Tropano, 559t	concentraciones de iones, 169-170
Tubo criboso, 366	estrés salino, 1176, 1177
Tubo de infección, 505, 506f	H*-pirofosfatasa, 191
Tubo polínico, 34	hiperacidificación, 191
Tubulina, 30	pH, 190
Tumores, 945	procesos de transporte, 181f
de gallo, 945, 954, 954f	proteínas transportadoras al casete de
genéticos, 969-970	unión de ATP, 192
neoplásticos, 945	tolerancia a la sal, 142
Tween 80, 138	Vacuolas líticas, 21
Typha angustifolia, 1187	Vaina de almidón, 649, 848
Tyria jacobeae, 560	Vaina del haz, 362
	Vainillina, 547f

Vanadato, 187, 189, 780 distribución de rubisco en las hojas, 346 Vapor de agua, en la transpiración de la boformas de transporte de nitrógeno, 509ja, 99-101 Variedades quiméricas, 678-679 protoplastos, 26f proteina quinasa activada por ABA, 1056 Vasos, 91 Vástago transporte por al floema, 383f análisis cinético del crecimiento, 692-693 Véase también Alubia; Haba; Judia asimilación del nitrato, 493 Vigna, 510 biosintesis de giberetinas, 900 Vigna unguiculata, 1137, 1142f cambio de fase, 1081-1089 Vincapervinca de Madagascar, 568-569 componente, 2 Vino tinto, 556 dominancia apical, \$57-\$59 Violaxantina, 253, 333, 799, 1032f, 1033 gravitropismo, 848-851 Virus, movimientos de proteínas, 689 lesión por raíces anóxicas o hipóxicas, Vitamina B, 495f, 497 Vitamina B., acido nicotínico, 558 1184-1185 Firir. 1085t transporte de citoquinines, 958-960 zonas de crecimiento, 693 Viviperidad, 1033, 1042-1043 Véase también Talio Volatilización, 487t V-ATPesa, 189-191 Vaucheria, 765 Went, Fritz, 808f, 810, 812, 844 Velocidad de la luz, 207 Velocidad de transporte por el floema, 378 White, Philip, 945, 946 Veneno de cicuta, 559 WIT. H. T., 236 Verbascosa, 376f × Vernatización Xanthium competencia, 1108-111 inducción indirecta, 1113-1114 regulación epigenética, 1110 respuesta fotoperiódica, 1097 nitrato y compuestos nitrogenados por la rutas de floración, 906-907, 1119-1120. savia del xilema, 494f respuestas del fitocromo, 712t 1119f Xanthium strumarium visión general, 1107-1108 Verticilos, de los meristemos florales, 1072estudios del estimulo floral mediante in-1073 jertos, 1113 Vesículas interrupciones nocturnas, 1099-1100 metabolismo del nitrato, 493-494 de micorrizas, 152 secretoras, 19, 20f período oscuro, 1099 recubiertas, 19, 20f Xantofilas, 253-255 recubiertas de clatrina, 19, 20f Xantoxul, 1032f, 1033 Vicia faba Xantoxina, 1033 acumulación de zeaxantina, 789-793 Xilano, 593, 599 apertura estomática estimulada por la luz, Xilema, 6f. 774-779 cavitación, 1143 diferenciación inducida por auxinas, 863bomba de protones de la membrana plasmática de las células guarda, 779 864

fotoinhibición, 339

sección transversal de una hoja, 290f elementos de las traqueidas, 89 formas de transporte de nitrógeno, 509-Véase también Mai2 Zeatina. muerte celular programada, 698-699 biosintesis per Agrobacterium, 954-957 nervios de las hojas, 95-97 configuraciones, 948 potencial de presión, 74-75 descubrimiento, 948 raices, 143-147 estructura, 948 transporte de ácido abscisico, 1035-1036 forma activa hormonalmente, 951-952 transporte de citoquininas, 958-958 leche de coco, 946, 947 metabolismo, 960-961 transporte de compuestos nitrogenados, 377 secretada por microorganismos, 952-953 transporte de iones, 193-198 Xiloglucano, 592, 597, 602, 602f, 609f, 610, 630 Zeatina isomerasa, 948 Xiloglucano endosiltransferasa (XET), 609f. Zeaxantina, 253, 333 ciclo de las xantofilas, 799 610, 627, 915 B-D-Xilosa, 595f fotorrecepción de la luz del azul en las cé-Xilosidesas, 628 lulas guarda, 789-794 Xilulosa-5-fosfato, 273f, 276 isomerización y apertura esomática inducida por la luz del azul, 796-799 Y Zeaxantina epoxidasa (ZEP), 1032f, 1033 Zeitgebers, 1090 Yema competencia y determinación, 1086-1089 Zigoto, 638 etileno y dormición, 1008 número de células y crecimiento, 690-691 formación en musgos, 968 Zone tasa de respiración, 458 de abscisión, 861 Yema apical, biostratesis de giberelinas, 900 de abscisión y producción de etileno re-Yemas axilares, 5, 660 gulada por auxines, 1011-1014 de abscisión y remudación de la división citoquininas, 967 celular, 944 dominancia apical, 857-859 de crecimiento, 693, 808-810 Yemas latentes, ácido abscísico, 1043-1044 de reducción de la concentración de nu-Yemas laterales citoquininas, 967 trientes, 134 dominancia apical, 857-859 de elongación, en raices, 147, 666 Yeso, 141 de elongación distal (DEZ), 853 de maduración, en raíces, 147, 666 de reducción de nutrientes, 149 Zea mans medular, de los meristemos apicales caulinares, 659 cierre estomático inducido por un déficit hídrico, 1138 meristemática, en las raíces, 144, 666 conjugados de auxinas y germinación de óptima, de concentración de nutrientes, la semilla, 820 E34 crecimiento de plantulas etioladas, 710f periférica, del meristemo apical caulinar, 659

téxica, de concentración de nutrientes, 134

